

This is a digital copy of a book that was preserved for generations on library shelves before it was carefully scanned by Google as part of a project to make the world's books discoverable online.

It has survived long enough for the copyright to expire and the book to enter the public domain. A public domain book is one that was never subject to copyright or whose legal copyright term has expired. Whether a book is in the public domain may vary country to country. Public domain books are our gateways to the past, representing a wealth of history, culture and knowledge that's often difficult to discover.

Marks, notations and other marginalia present in the original volume will appear in this file - a reminder of this book's long journey from the publisher to a library and finally to you.

Usage guidelines

Google is proud to partner with libraries to digitize public domain materials and make them widely accessible. Public domain books belong to the public and we are merely their custodians. Nevertheless, this work is expensive, so in order to keep providing this resource, we have taken steps to prevent abuse by commercial parties, including placing technical restrictions on automated querying.

We also ask that you:

- + Make non-commercial use of the files We designed Google Book Search for use by individuals, and we request that you use these files for personal, non-commercial purposes.
- + Refrain from automated querying Do not send automated queries of any sort to Google's system: If you are conducting research on machine translation, optical character recognition or other areas where access to a large amount of text is helpful, please contact us. We encourage the use of public domain materials for these purposes and may be able to help.
- + Maintain attribution The Google "watermark" you see on each file is essential for informing people about this project and helping them find additional materials through Google Book Search. Please do not remove it.
- + Keep it legal Whatever your use, remember that you are responsible for ensuring that what you are doing is legal. Do not assume that just because we believe a book is in the public domain for users in the United States, that the work is also in the public domain for users in other countries. Whether a book is still in copyright varies from country to country, and we can't offer guidance on whether any specific use of any specific book is allowed. Please do not assume that a book's appearance in Google Book Search means it can be used in any manner anywhere in the world. Copyright infringement liability can be quite severe.

About Google Book Search

Google's mission is to organize the world's information and to make it universally accessible and useful. Google Book Search helps readers discover the world's books while helping authors and publishers reach new audiences. You can search through the full text of this book on the web at http://books.google.com/



Über dieses Buch

Dies ist ein digitales Exemplar eines Buches, das seit Generationen in den Regalen der Bibliotheken aufbewahrt wurde, bevor es von Google im Rahmen eines Projekts, mit dem die Bücher dieser Welt online verfügbar gemacht werden sollen, sorgfältig gescannt wurde.

Das Buch hat das Urheberrecht überdauert und kann nun öffentlich zugänglich gemacht werden. Ein öffentlich zugängliches Buch ist ein Buch, das niemals Urheberrechten unterlag oder bei dem die Schutzfrist des Urheberrechts abgelaufen ist. Ob ein Buch öffentlich zugänglich ist, kann von Land zu Land unterschiedlich sein. Öffentlich zugängliche Bücher sind unser Tor zur Vergangenheit und stellen ein geschichtliches, kulturelles und wissenschaftliches Vermögen dar, das häufig nur schwierig zu entdecken ist.

Gebrauchsspuren, Anmerkungen und andere Randbemerkungen, die im Originalband enthalten sind, finden sich auch in dieser Datei – eine Erinnerung an die lange Reise, die das Buch vom Verleger zu einer Bibliothek und weiter zu Ihnen hinter sich gebracht hat.

Nutzungsrichtlinien

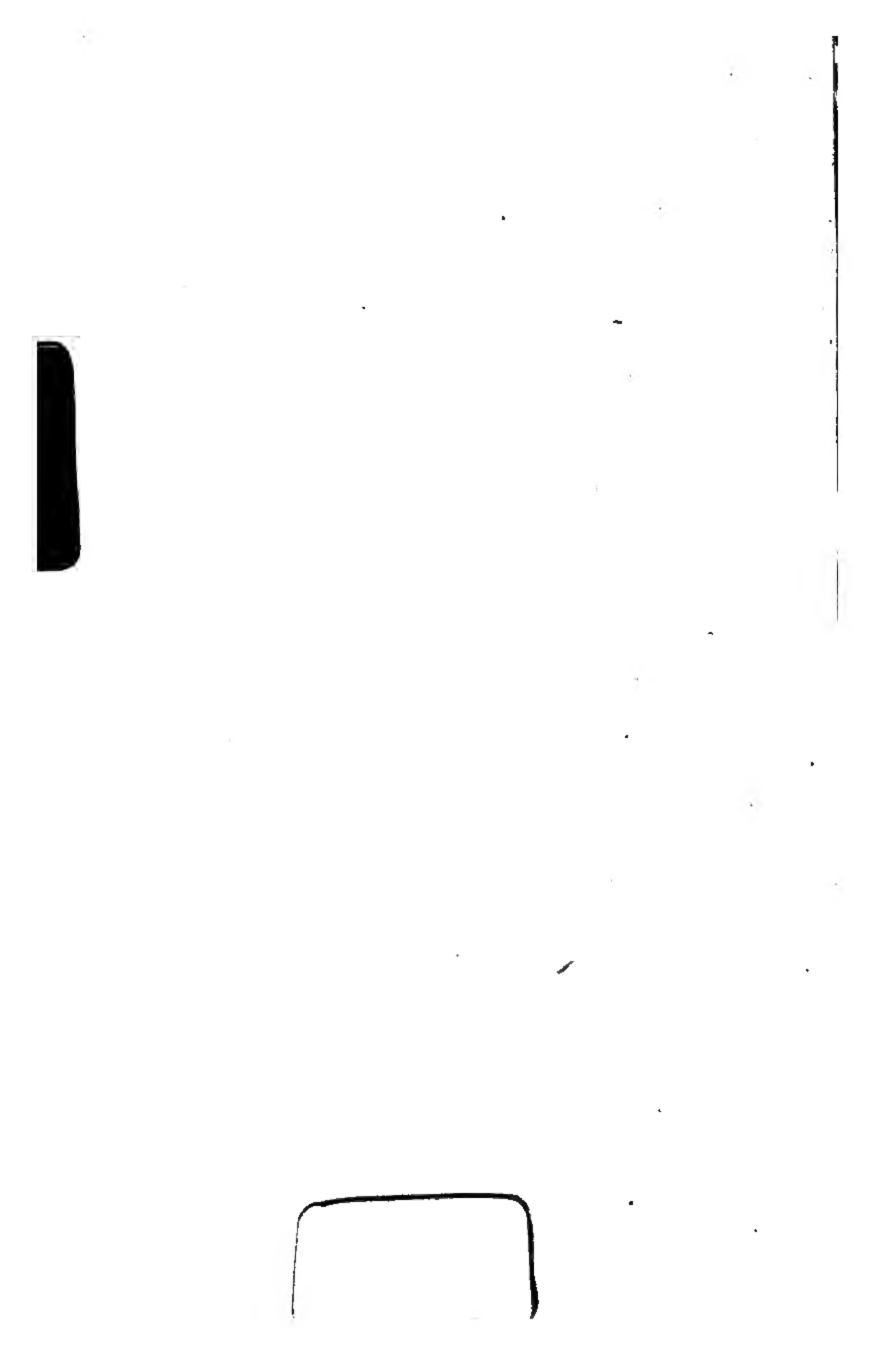
Google ist stolz, mit Bibliotheken in partnerschaftlicher Zusammenarbeit öffentlich zugängliches Material zu digitalisieren und einer breiten Masse zugänglich zu machen. Öffentlich zugängliche Bücher gehören der Öffentlichkeit, und wir sind nur ihre Hüter. Nichtsdestotrotz ist diese Arbeit kostspielig. Um diese Ressource weiterhin zur Verfügung stellen zu können, haben wir Schritte unternommen, um den Missbrauch durch kommerzielle Parteien zu verhindern. Dazu gehören technische Einschränkungen für automatisierte Abfragen.

Wir bitten Sie um Einhaltung folgender Richtlinien:

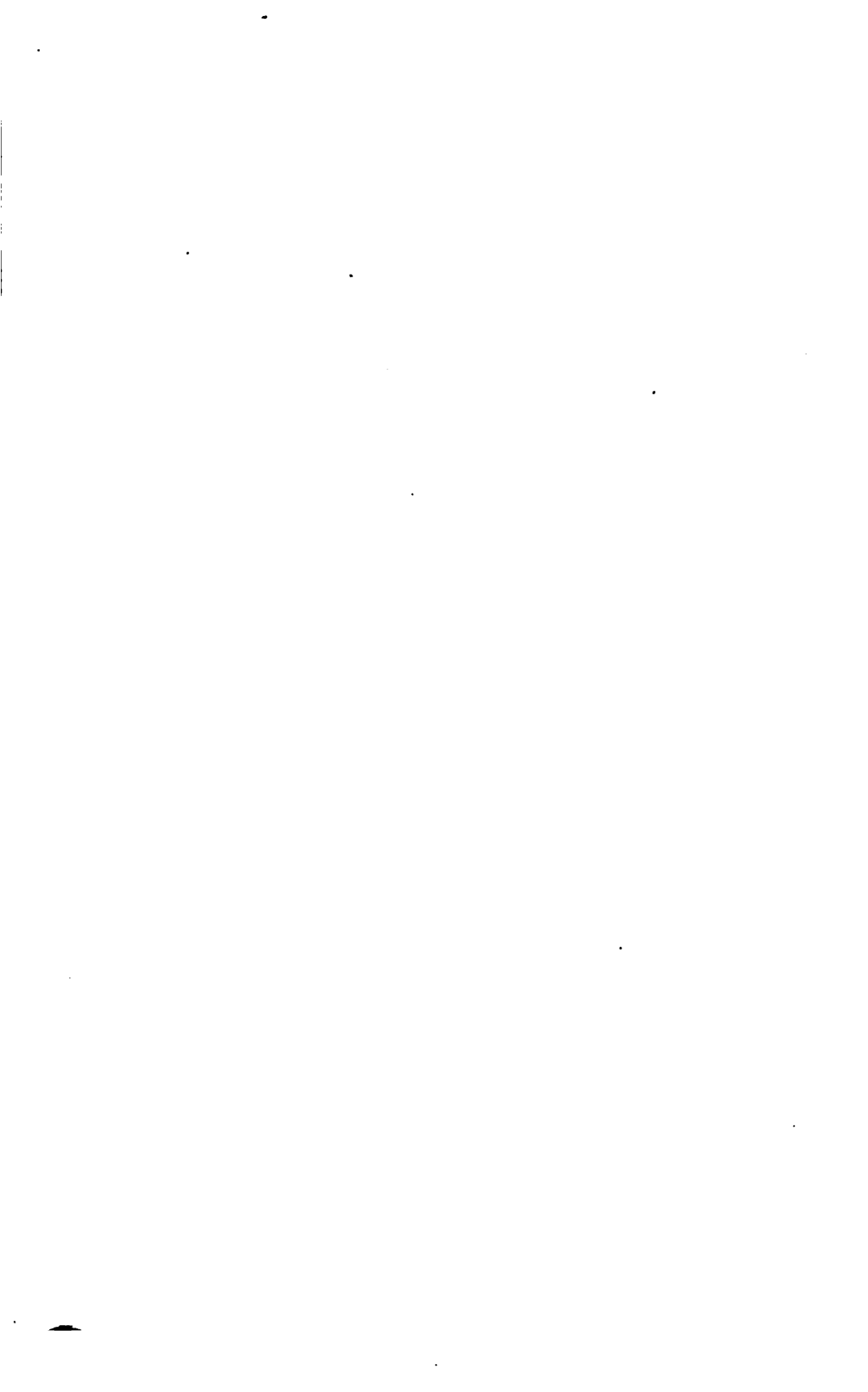
- Nutzung der Dateien zu nichtkommerziellen Zwecken Wir haben Google Buchsuche für Endanwender konzipiert und möchten, dass Sie diese Dateien nur für persönliche, nichtkommerzielle Zwecke verwenden.
- + Keine automatisierten Abfragen Senden Sie keine automatisierten Abfragen irgendwelcher Art an das Google-System. Wenn Sie Recherchen über maschinelle Übersetzung, optische Zeichenerkennung oder andere Bereiche durchführen, in denen der Zugang zu Text in großen Mengen nützlich ist, wenden Sie sich bitte an uns. Wir fördern die Nutzung des öffentlich zugänglichen Materials für diese Zwecke und können Ihnen unter Umständen helfen.
- + Beibehaltung von Google-Markenelementen Das "Wasserzeichen" von Google, das Sie in jeder Datei finden, ist wichtig zur Information über dieses Projekt und hilft den Anwendern weiteres Material über Google Buchsuche zu finden. Bitte entfernen Sie das Wasserzeichen nicht.
- + Bewegen Sie sich innerhalb der Legalität Unabhängig von Ihrem Verwendungszweck müssen Sie sich Ihrer Verantwortung bewusst sein, sicherzustellen, dass Ihre Nutzung legal ist. Gehen Sie nicht davon aus, dass ein Buch, das nach unserem Dafürhalten für Nutzer in den USA öffentlich zugänglich ist, auch für Nutzer in anderen Ländern öffentlich zugänglich ist. Ob ein Buch noch dem Urheberrecht unterliegt, ist von Land zu Land verschieden. Wir können keine Beratung leisten, ob eine bestimmte Nutzung eines bestimmten Buches gesetzlich zulässig ist. Gehen Sie nicht davon aus, dass das Erscheinen eines Buchs in Google Buchsuche bedeutet, dass es in jeder Form und überall auf der Welt verwendet werden kann. Eine Urheberrechtsverletzung kann schwerwiegende Folgen haben.

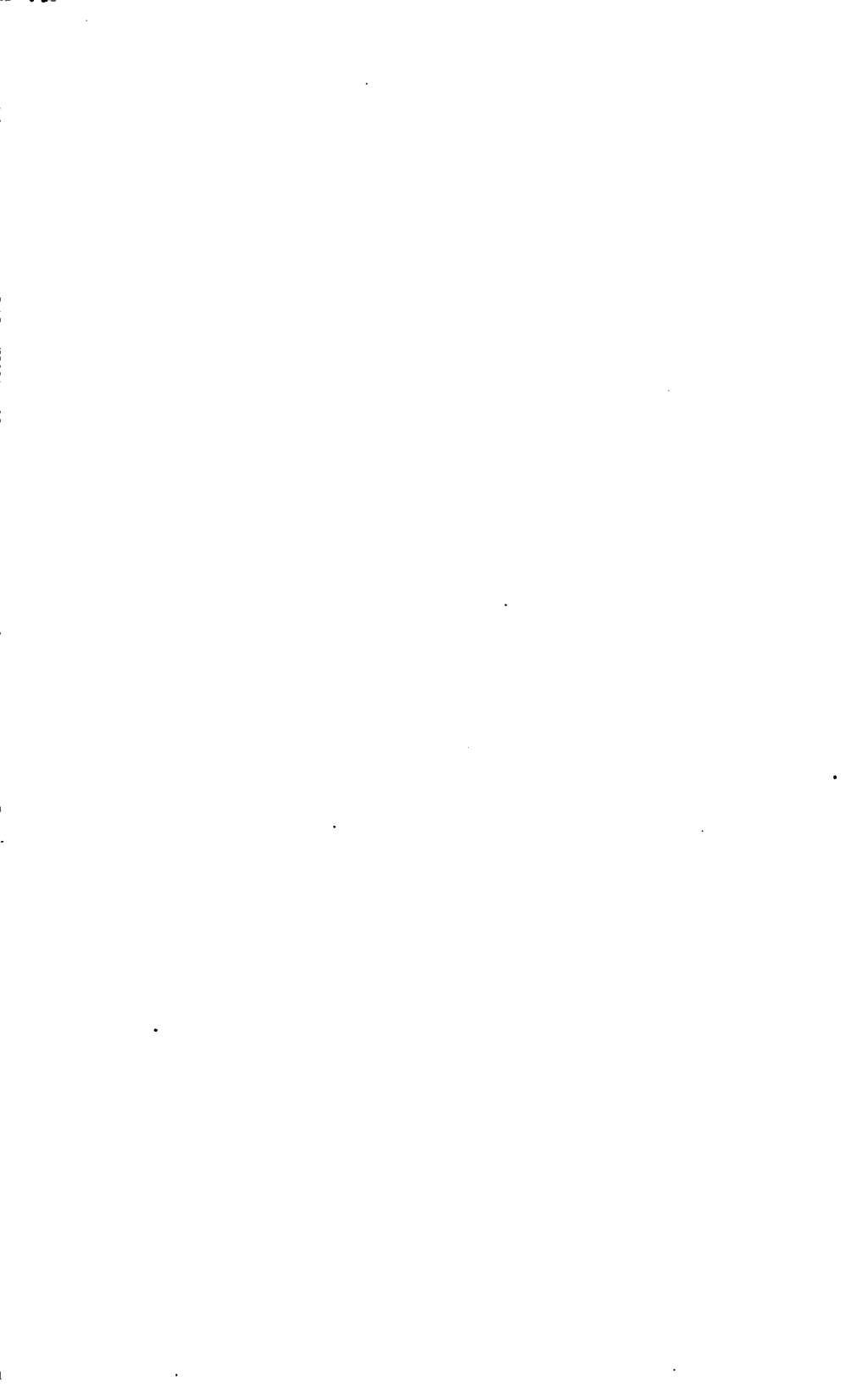
Über Google Buchsuche

Das Ziel von Google besteht darin, die weltweiten Informationen zu organisieren und allgemein nutzbar und zugänglich zu machen. Google Buchsuche hilft Lesern dabei, die Bücher dieser Welt zu entdecken, und unterstützt Autoren und Verleger dabei, neue Zielgruppen zu erreichen. Den gesamten Buchtext können Sie im Internet unter http://books.google.com/durchsuchen.



Chemistry Library 189 V.237







ARCHIV

DER

PHARMACIE

herausgegeben

vom

Deutschen Apotheker-Verein

unter Redaction von

E. Schmidt und H. Beckurts.

Band 234.

BERLIN.

Selbstverlag des Deutschen Apotheker-Vereins. 1896.

9,036

Mitteilungen aus dem pharmaceutisch - chemischen Institut der Universität Marburg.

Ueber das Thiosinamin (II).

Von Dr. J. Gadamer.

Am Schluß seiner Arbeit verbreitet sich Falke, auf Grund der von ihm angestellten Versuche und untersuchten Präparate, über die Konstitution des durch Einwirkung von Brom auf alkoholische Thiosinaminlösung entstehenden Körpers. Er kommt dabei zu dem Schluß, daß dem Thiosinamindibromid keinestalls eine Formel zukommen können, welche der von Andreasch für den Monobrompropylenharnstoff acceptierten entspräche, daß vielmehr auch diese Verbindung sich von der unsymmetrischen Form des Thiosinamins ableiten müsse. Er stellt infolgedessen für das Thiosinaminbromid folgende Formeln auf:

Hierzu würden sich dann als dritte und vierte Formel die von der zweiten unsymmetrischen Thiosinaminformel (III, l. c.) sich in analoger Weise ableitenden gesellen:

Die zweite Formel (II) würde der von Gabriel für den Propylen φ thioharnstoff angenommenen Konstitution entsprechen und das Thiosinaminbromid somit als ein Monobromsubstitutionsprodukt desselben aufzufassen sein. Eine definitive Entscheidung, welcher von beiden Formeln der Vorzug zu geben sei, hat Falke nicht getroffen. Zur Entscheidung dieser Frage habe ich das Thiosinamin-

dibromid selbst und einige Verbindungen desselben, die mir nicht gentigend studiert schienen, sowie die entsprechende Jod- und Chlorverbindung einer Untersuchung unterworfen.

Thiosinamindibromid.

Nach der Vorschrift Falke's tröpfelte ich zu einer alkoholi schen Thiosinaminlösung mit dem gleichen Vol. Alkohol verdünntes Brom hinzu. Anfänglich wurde dasselbe sofort unter ziemlich lebhafter Erwärmung addiert, so dass ich, zur Vermeidung einer Zersetzung, das Reaktionsgemisch gut kühlen musste. Gegen Schluss der Reaktion verschwand die Gelbfärbung nur noch sehr langsam, bis endlich, bei einem geringen Ueberschuss von Brom, eine schwache Gelbfärbung bestehen blieb. Den Alkohol ließ ich nun bei 50 bis 60 0 und schliesslich bei gewöhnlicher Temperatur verdunsten, wobei sich das Thiosinamindibromid in leicht zerreiblichen, undurchsichtigen Krystallen abschied. Der Schmelzpunkt wurde als bei 1390 liegend ermittelt; Falke giebt 136-1370 und Maly 146-1470 an. .Falke erwähnt ferner, dass das ursprünglich ausgefallene, also nicht umkrystallisierte Krystallmehl, bei sonst gleichem chemischen Verhalten, einen niedrigeren Schmelzpunkt, als das aus verdünntem Alkohol umkrystallisierte Produkt habe. Der Schmelzpunkt desselben liege bei 1150, also 220 niedriger, als beim umkrystallisierten Präparat. Falke schliesst daraus, dass bereits durch Umkrystallisieren eine dem ursprünglichen, einfachen Bromadditionsprodukte des Thiosinamins isomere Verbindung entstanden sei, und glaubt, dass sich zuerst durch einfache Addition von 2 Atomen Brom Dibrompropylthioharnstoff bilde, der durch Umkrystallisieren in das bromwasserstoffsaure Salz des Monobrompropylen-y-Thioharnstoffs übergebe. Ich kann mich dieser Ansicht nicht anschließen, vermute vielmehr, daß die Differenz im Schmelzpunkt ihre Erklärung in einer Verunreinigung durch anhaftende Mutterlauge findet. Mein Präparat, dessen Schmelzpunkt bei 1390 lag, bestand ebenfalls aus direkt ausgeschiedenen Krystallen; allerdings hatte ich die Lösung bei 50-60 konzentriert, aber auch ein anderes, durch völlig freiwilliges Verdunsten erzieltes Präparat hatte annähernd denselben Schmelzpunkt, nämlich 137°, und bestand aus wasserhellen, schwach gelblich gefärbten, bis 3 cm langen Tafeln, die an beiden Enden zugespitzt waren. Dass auch dieses Präparat ein bromwasserstoffsaurer Monobrompropylen- ψ -thioharnstoff war, konnte ich, außer an dem chemischen Verhalten, auch daran erkennen, daß die Krystalle isomorph mit dem durch Umsetzung des Bromids mit Chlorsilber erhaltenen chlorwasserstoffsauren Salze waren.

Die Zusammensetzung des Thiosinaminbromids:

C4 H7 Br N2 S, H Br,

sowie die sonstigen Eigenschaften fand ich im Einklang mit den Angaben von Maly und von Falke (l. c.).

Einwirkung von Goldchlorid auf das Bromid des Thiosinamins.

Versetzt man eine wässrige Lösung des Thiosinaminbromids mit Goldchlorid, so erhält man einen gelbroten Niederschlag, der sich jedoch alsbald in dunkelrote, kleine Krystalle verwandelt. Nach Maly's Angaben beruht die Umwandlung in der Farbe des ausgefallenen Salzes auf einem Austausch von Brom und Chlor, den er in folgender Weise veranschaulicht:

 $3 C_4 H_8 N_2 S Br Br + Au Cl_3 = 3 C_4 H_8 N_2 S Br Cl + Au Br_8.$

Falke kommt auf Grund seiner Analysen zu der Ansicht, dass die von Maly angegebene Gleichung nicht der Wirklichkeit entspräche, und nimmt an, dass bei der Einwirkung von Goldchlorid auch das zweite Bromatom gegen Chlor ausgetauscht würde, während Au Cl₈ in Au Br₈ überginge. Diese Annahme hat von vornherein wenig Wahrscheinlichkeit für sich wegen des Verhaltens des zweiten Bromatoms gegen Chlorsilber, Silbernitrat und starke Salzsäure.

Wie meine Untersuchungen ergeben haben, beruht dieselbe in der That auf einem Irrtum, welcher durch die zufällig auf die Formel

C4 H8 N2 S Cl2 Au Br8

gut passenden Resultate herbeigeführt worden ist.

Eine wässrige Lösung des Bromids versetzte ich mit überschüssigem Goldchlorid; es entstand sofort eine krystallinische Fällung von gelbroter Farbe, die ich durch Absaugen sofort von den Mutterlaugen trennte.

Nach dem Pressen zwischen Filtrierpapier, trocknete ich das Salz erst über Schwefelsäure, dann bei 100°. wobei es jedoch fast michts an Gewicht verlor. Es war somit krystallwasserfrei.

1. 0,1702 g des Salzes hinterließen 0,0873 g Gold.
2. 0,2941 g gaben 0,4080 g Chlor- und Bromsilber. 0,362 g des letzteren verloren beim Erhitzen im Chlorstrom 0,0401 g.

Gef. Ber. für C_4 H_8 N_2 S Br_2 Au Cl_3 II Au 33,9 — 33,94. Br — 27,62 27,65. Cl — 18,24 18,38.

Meine Verbindung war also als ein einfaches Additionsprodukt von Thiosinamindibromid und Goldchlorid aufzufassen. Jedoch verläuft der Prozess nicht immer in derselben Weise. Ein anderes. gleichzeitig dargestelltes Doppelsalz unterschied sich von dem obigen durch seine dunkelrote Farbe. Ein Teil desselben wurde aus Alkohol umkrystallisiert, wobei es in dicken, stahlglänzenden Nadeln, welche zu kreisförmigen Büscheln vereinigt waren, resultierte. Eine Goldbestimmung ergab 29,4 Proz. Au, genau entsprechend den Angaben Maly's. War nun die von Maly angegebene Umsetzungsgleichung richtig, so musste in den Mutterlaugen des zweiten Präparates noch eine große Menge des Thiosinaminbromochlorids enthalten sein, da das gebildete Goldbromid nicht hinreicht, um alles in das Goldsalz überzuführen. Um dies zu konstatieren, fällte ich aus den Mutterlaugen das Gold mit Schwefelwasserstoff aus und dampfte das Filtrat auf ein kleines Volumen ein. Nach einiger Zeit krystallisierten schöne, große, rautenförmige, farblose Tafeln aus, deren Schmelzpunkt bei 128,50 lag (Maly's Chlorobromid 129—1300). Ein daraus dargestelltes Goldsalz war von rotgelber Farbe.

0,3384 g gaben 0,1239 g Gold.

Gefunden: Berechnet für C₄ H₈ N₂ S Br. Cl, Au Cl₈ Au 36,61 36,7.

Aus Vorstehendem erhellt auch, dass bei der Darstellung dieses zweiten Präparates das Goldchlorid in zu geringer Menge zugesetzt worden war, da sich ja sonst noch das Goldsalz des Bromochlorids hätte ausscheiden müssen. Dieser Umstand läst darauf schließen, dass dem Goldsalz, je nach den Darstellungsbedingungen, eine andere Zusammensetzung zukommen wird. Meine noch weiter angestellten Versuche haben nun ergeben, dass man es hier mit einem Beispiel der Massenwirkung zu thun hat. Ist das Goldchlorid im Ueberschus, so wird das Präparat chlorreich und arm an Brom, während bei einem Ueberschus des Thiosinaminbromids das Umgekehrte eintritt.

Zum Beweise dafür mögen folgende Beispiele dienen:

1. Eine wässrige Lösung des Bromids wurde mit einer ungenügenden Menge Goldchlorid versetzt. Es entstand ein dunkelroter Niederschlag.

0,2535 g hinterließen beim Glühen 0,0709 g Au.

Gefunden:

Berechnet für C₄ H₈ N₂ S Br₂ Au Br₃

Au 27,96

27,60.

Das Praparat enthielt also nahezu nur Brom.

- 2. Eine gleiche Lösung wurde mit etwas mehr Goldchlorid versetzt. Es entstand wiederum ein dunkelroter Niederschlag, den ich aus Alkohol umkrystallisierte. Stahlglänzende Nadeln.
 - 0,1882 g hinterließen beim Glühen 0,0548 g Au.

Gefunden:

Berechnet für C₄ H₈ N₂ S Br Ol. Au Br₃

Au 29.14

29.4.

- 3. Eine wässrige Lösung des Thiosinaminbromids mit Goldchlorid versetzt, bis keine Fällung mehr eintrat, schied ein ziegelrotes Krystallpulver ab.
 - a) 0,5072 g lieferten beim Glühen 0,1671 g Au.

Dasselbe, aus Alkohol umkrystallisiert, resultierte in rubinroten Errstallen.

b) 0,1898 g hinterließen beim Glühen 0,0617 g Au.

Gefunden:

Keine einheitliche Formel. Gemisch aus:

C₄ H₈ N₂ S Br Cl . Au Br₃

I. II.

Au 32,94 32,51

und

C4 H8 N2 8 Br2 Au Cl3

Ein ähnliches Gemisch dürfte das von Falke dargestellte und analysierte Präparat gewesen sein.

- 4. Eine wässrige Lösung mit Goldchlorid im Ueberschuls versetzt, schied sofort einen gelbroten krystallinischen Niederschlag ab. Derselbe wurde sofort abgesaugt und nach dem Trocknen analysiert.
 - a) 0,4592 g ergaben beim Glühen 0,1557 g Au.

Dasselbe, aus Alkohol umkrystallisiert, resultierte in orangeroten, gut ausgebildeten Krystallen.

b) 0,1283 g hinterliefsen 0,0434 g Gold.

Ein anderes, ebenfalls in derselben Weise dargestelltes, aus Alkohol umkrystallisiertes Präparat, war einen Stich röter gefärbt.

c) 0,2594 g lieferten beim Glühen 0,087 g Gold.

Gef.

Ber. für

и и

 $C_4H_9N_2SBr_2AuCl_3$

Au 33,91 33,83 33,54 33,94.

5. Eine wässrige Lösung wurde auf einmal mit einem starken Ueberschuls von Goldchlorid versetzt. Der entstandene, gelbrote Niederschlag blieb zwei Tage mit den Mutterlaugen in Berührung.

Der Niederschlag sah nach dem Absaugen rötlich-gelb aus; die Mutterlauge war blutrot gefärbt.

0,1685 g des getrockneten Präparates hinterlielsen beim Glühen 0,0600 g Au.

Gef.

Ber. für C4H8N2SBrCl. Au Cl3

Au 35,61

36,7.

Das Präparat war also als ein Gemisch der Goldsalze des Dibromids und des Bromochlorids aufzufassen.

Fassen wir diese Resultate noch einmal kurz zusammen: Der Goldgehalt schwankt in den einzelnen Präparaten zwischen 27,96 und 35,61 Proz. Daraus folgen nun Verbindungen, die, ausgehend vom Thiosinamindibromid-Goldbromid allmählich Brom gegen Chlor austauschen, bis endlich nahezu reines Thiosinaminbromochlorid-Goldchlorid entsteht. Eine weitere Ersetzung von Brom durch Chlor ist, wie schon oben erwähnt, nicht möglich, da das eine noch übrige Bromatom organisch gebunden ist.

Einwirkung von Pikrinsäure auf Thiosinaminbromid.

Versetzt man eine wässrige Thiosinaminbromidlösung mit wässriger Pikrinsäure, so erhält man einen voluminösen Niederschlag, der sich beim Erwärmen vollständig klar auflöst. Beim Erkalten krystallisiert das Pikrat in gelben, durchsichtigen Nadeln von ca 5 mm Länge. Ihr Schmelzpunkt liegt bei 184—185°.

Das bei 100° getrocknete und zerriebene Salz unterwarf ich zur Bestimmung des Bromgehaltes, einer Analyse nach Carius.

0,1721 g lieferten dabei 0,0755 g Ag Br.

Gef.

Ber. für $C_4H_7N_2SBr.C_6H_2(NO_2)_8OH$

Br. 18,67

18,86.

Einwirkung von Chlorsilber auf Thiosinaminbromid.

Durch Einwirkung von Chlorsilber auf Thiosinaminbromid erhält man, wie Maly und Falke übereinstimmend berichten, das Thiosinaminbromochlorid. Ihre Angaben über den Schmelzpunkt differieren jedoch so erheblich, daß ich zur Feststellung desselben die Verbindung noch einmal darstellte.

Das aus den Mutterlaugen des Einwirkungsproduktes von Goldchlorid auf Thiosinaminbromid erhaltene Bromochlorid schmolz, wie schon erwähnt, bei 128,5 °. Das nach Maly, mit Hilfe von

Chlorsilber, dargestellte Präparat war eine in Wasser und Alkohol leicht lösliche Krystallmasse ohne deutlich ausgebildete Einzelkrystalle. Solche konnten auch aus Alkohol nicht erhalten werden, wohl aber aus einem Gemisch von Alkohol und Essigäther. In reinem Essigäther ist die Verbindung unlöslich.

Der Schmelzpunkt des ursprünglich auskrystallisierten Salzes lag bei 128,5 °, der des aus Essigäther-Alkohol umkrystallisierten bei 128,5 -129,5. Ich fand somit die Angaben Maly's, entgegen denen von Falke, bestätigt. Falke giebt nämlich 118—120 ° an.

Einwirkung von Silberoxyd auf das Thiosinaminbromid.

Die Angaben Falke's über die Einwirkung von einem Molekül Silberoxyd auf 2 Moleküle Thiosinaminbromid kann ich im allgemeinen nur bestätigen. Die entstehende treie Base ist nicht krystallisierbar, sondern behält selbst nach monatelangem Stehen über Schwefelsäure ihre sirupöse Beschaffenheit. Mit Salzsäure verbindet sie sich leicht zu Bromochlorid; so erstarrte dieselbe bei mir nach einiger Zeit zu weißen, strahlig angeordneten Krystallmassen, als ich sie zugleich mit einer salzsäurehaltigen Flüssigkeit im Exsiccator aufbewahrte. Diese von der anhaftenden freien Base durch Pressen zwischen Thonplatten befreiten Krystalle schmolzen bei 128,5—1290. Beim Titrieren mit Silbernitrat wiesen sie einen Gehalt von 15,22 Proz. Cl auf, während 15,33 Proz. berechnet sind. Die Angabe Falke's, dass die Base beim Kochen mit gelbem Quecksilberoxyd ein quecksilberhaltiges Filtrat gegeben habe, welches er mit Zinnchlorur nachgewiesen habe, bedarf insofern einer Berichtigung, als das Thiosinamin selbst sowohl, als auch die freie Base für sich schon mit Zinnchlorür weiße Niederschläge liefert.

Bei der Einwirkung von überschüssigem Silberoxyd machte Falk e die Wahrnehmung, dass selbiges sich beim Kochen am Rückfluskühler dunkler färbte und mit dem aus dem Thiosinaminbromid entstandenen Körper eine wasserunlösliche Doppelverbindung eingeht. Letztere versuchte er durch Kochen mit Salzsäure zu zerlegen. Er erhielt dadurch einen sirupartigen Rückstand, der nicht krystallisationsfähig war, und von dem er deshalb das Platinsalz darstellte. Die von demselben ausgeführten Analysen ergaben Resultate,

die sich auf eine Einwirkung des Silberoxyds analog überschüssigem Silbernitrat nicht vereinigen ließen, ebensowenig auf eine bloße Abspaltung von Bromwasserstoff schließen ließen. Dem muß ich noch hinzufügen, daß, selbst durch Kochen mit Salzsäure, die Zerlegung der Silberoxydverbindung nur äußerst schwierig und unvollkommen erfelgt. Die Ausbeute steht in keinem Verhältnis zur angewandten Menge. Auf Zusatz von Ammoniak erfolgt die Abscheidung eines voluminösen, schwach bräunlich gefärbten Körpers.

Einen Teil führte ich, wie Falke, in das Platinsalz über. Die von mir gefundenen Werte stimmen annähernd mit denen Falke's überein.

1. 0,1250 g hinterließen beim Glühen 0,0357 g Pt.

2. 0,1198 g lieferten 0,0724 g CO₂ und 0,0331 g H₂O.

Gef.

Falke fand

I	Π	
Pt 28,56		28,2
C —	16,5	17,3—17,7
H —	3,07	2,9-3,2.

Einen zweiten, möglichst von Salzsäure durch Eindampfen befreiten Teil versetzte ich, nach dem Verdünnen mit Wasser und Eiltrieren, mit stark ammoniakalischer Chlorsilberlösung. Es entstand dadurch ein feiner, voluminöser, schwach bräunlich gefärbter Niederschlag, der nach dem Absaugen und Auswaschen mit Ammoniak über Schwefelsäure getrocknet wurde. Dabei schrumpfte er zu einer gummiartigen Masse zusammen, die infolge Zersetzung braunschwarz gefärbt war.

0,1314 g dieser Verbindung wurden mit Salpetersäure gekocht; das dabei resultierende Chlorsilber betrug 0,0487 g. Im Filtrat erfolgte auf Zusatz von Salzsäure eine weitere Abscheidung von Chlorsilber im Gewicht von 0,033 g.

Gefunden. Cl 9,18 Ag 46,79.

Diese Werte lassen ebenfalls keinen Schluß über die Natur des Körpers zu und sind überhaupt ohne Interesse, da die ursprüngliche Verbindung offenbar zersetzt war.

Den geringen Rest des durch Auskochen mit Salzsäure erhaltenen, sirupartigen Körpers versetzte ich mit Salpetersäurehydrat. Als die Einwirkung desselben aufgehört, verdünnte ich mit Wasser und prüfte mit Chlorbaryum auf Schwefelsäure. Da selbst nach längerer Zeit keine Trübung eintrat, war hierdurch bewiesen, dass das Silberoxyd im Ueberschuss entschwefelnd auf das Thiosinaminbromid gewirkt hatte. In welcher Weise jedoch diese Einwirkung stattgefunden, lässt sich bei der Schwierigkeit der Reindarstellung des Reaktionsproduktes nicht nachweisen, vielleicht hat noch eine Oxydation mitgespielt. Der Umstand jedoch, dass im Platinsalz auf 1 Atom Platin 10 Atome Kohlenstoff kommen, lässt vermuten, dass das Einwirkungsprodukt kein einheitliches sei. —

Thiosinaminjodid.

Durch Einwirkung alkoholischer Jodlösung auf eine Lösung von Thiosinamin in Alkohol entsteht nach Maly¹) ein Thiosinaminodid genau in derselben Weise, wie durch Einwirkung von Brom ein Bromid gebildet wird. Es findet dabei jedoch nur eine sehr geringe Erwärmung statt. Beim freiwilligen Verdunsten scheiden sich harte, schwach gelblich gefärbte, durchsichtige Krystalle aus, deren Schmelzpunkt bei 130,5° liegt, wobei gleichzeitig eine Zersetzung der Verbindung vor sich geht, während Maly als solchen 90° angiebt.

das Bromid. Denn während Silbernitrat (nach Falke) aus dem Bromid nur beim Kochen sämtliches Brom zu eliminieren vermag, bei gewöhnlicher Temperatur aber nur ein Atom, entfernt dasselbe aus dem Jodid bereits in der Kälte sämtliches Jod. Daß aber auch die beiden Jodatome sich verschieden gegen Silbernitrat verhalten, kann man aus einer Jodbestimmung durch Titration erkennen. Eine direkte Analyse mit ½10 N. Silberlösung, unter Zusatz von Kaliumehromat als Indikator, liefert allerdings unbrauchbare Resultate, da der Farbenumschlag nicht genau zu sehen ist. Hingegen führt eine Silber-Restbestimmung mit Rhodanammonium zu guten Resultaten, wenn sofort nach Zusatz der überschüssigen Silberlösung der Ueberschuß mit Rhodanammoniumlösung, unter Zusatz von Eisenalaun als Indikator, zurücktitriert wird. Auf diese Weise wird nur ein Atom Jod als Jodsilber gefällt. Läßt man das

¹⁾ Ztsch. f. Chemie 1869, 258.

Silbernitrat längere Zeit einwirken, so eliminiert es auch das zweite Jodatom.

Die von der Verbindung ausgeführten Analysen gaben folgende Resultate:

- 1. 0,4627 g lieferten 0,2190 g CO₂ und 0,0957 g H₂ O.
- 2. 0,388 g gaben nach Carius 1),2441 g BaSO₄.
- 3. 0.5831 g mit Silbernitrat in der Kälte versetzt und nach 24 Stunden abfiltriert, lieferten 0,7383 g AgJ.
- 4. 0,4693 g mit überschüssigem Silbernitrat, unter Zusatz einiger Tropfen Salpetersäure, gekocht, schieden 0,6110 g Jodsilber ab.
- 5. 0,1304 g, in der oben angegebenen Weise titriert, verbrauchten 3,55 ccm $^{1}/_{10}$ N Silberlösung.

	Gefunden:				Berechnet für C4 H8 N2 SJ2:	
	I	\mathbf{II}	Ш	IV	₹.	
C	12,92					12,97.
H	2,31					2,14.
8		8,64				8,7 .
J	_		68,43	68,95		68,65.
J als H	J —				34.57	34.32.

Mit Gold- und Platinchlorid giebt das Jodid keine einheitlichen Verbindungen, da sich auf Zusatz dieser Agentien sofort Jod abscheidet. Hingegen erhält man auf Zusatz von Pikrinsäure, Phosphormolybdän- und Phosphorwolframsäure kräftige Niederschläge, ebenso auch mit den Doppeljodiden. Von diesen benutzte ich das Pikrat zur weiteren Untersuchung. Der amorphe, kräftige Niederschlag, der sich zunächst beim Zusatz wässriger Pikrinsäure bildet, löst sich beim Kochen wieder klar auf. Beim Erkalten resultiert die Verbindung in prachtvoll glänzenden, wasserfreien, durchsichtigen Krystallblättchen, welche direkt analysenrein sind.

Der Schmelzpunkt liegt bei 178-1790.

0,276 g der bei 1000 getrockneten Substanz, nach Carius mit Silbernitrat und Salpetersäurehydrat 3 Stunden auf 1800 erhitzt, lieferten 0,1378 g AgJ.

Gef. Ber. für $C_4 H_7 N_2 SJ \cdot C_6 H_2(NO_2)_8 OH$ J 26,94 26,96.

Thiosinaminjodochlorid.

Durch Behandeln von Thiosinaminjodidlösung mit Chlorsilber geht dasselbe, wie bereits Maly angiebt, durch Austausch eines Atomes Jod gegen Chlor, in das Thiosinaminjodochlorid über; das-

selbe resultiert aus dem eingeengten Filtrat in außerordentlich leicht in Alkohol und Wasser löslichen, aber gut ausgebildeten Krystallen, von schwach gelblicher Färbung. Der Schmelzpunkt liegt höher, als der des Jodids selbst, nämlich bei 132—133°, während der Schmelzpunkt des entsprechenden Bromochlorids etwa um 10° niedriger, als der des Bromids ist.

Der Chlorgehalt des Thiosinaminjodochlorids lässt sich in der für das Jodid angegebenen Weise leicht und scharf durch titrimetrische Restbestimmung ermitteln.

Zur Sättigung von 0,0705 g des Salzes wurden einmal 24,3 ccm einer $^{1}/_{100}$ N Silberlösung verbraucht, das andere mal 24,5 ccm.

Gefunden:

Berechnet für

I II

C4 H7 JN2 S. H Cl.

Cl 12,57 12,68

12,75.

Die mit Salzsäure angesäuerte Lösung des Thiosinaminjodochlorids giebt mit Gold- und Platinchlorid krystallinische Niederschläge, die, nach dem Trocknen über Schwefelsäure, direkt analysiert werden konnten.

0,3576 g des Goldsalzes zersetzten sich bereits im Trockenschrank durch Abgabe von Jod; bis zum konstanten Gewicht geglüht, hinterließen sie 0,121 Gold. Beim Bestimmen des Schmelzpunktes im Kapillarrohr fand ich denselben als bei 1130 liegend.

Gefunden: Berechnet für C₄ H₇ JN₂ S · HCl · Au Cl₈ Au 33,8

Das Platinsalz war bei 100 0 beständig und erwies sich, wie das Goldsalz, als wasserfrei.

Gefunden: Berechnet für [C₄ H₇ JN₂ S · HCl]₂ Pt Cl₄ Pt. 22,00 22,02

Einwirkung von überschüssigem Silbernitrat auf Thiosinaminjodid.

Ueberschüssiges Silbernitrat wirkt, wie ich bereits oben angegeben habe, auf das Thiosinaminjodid, im Gegensatz zum Bromid, in der Kälte und Wärme in gleicher Weise, indem es alles Jod entzieht. Bei analoger Konstitution des Jodids muß die dabei entstehende Verbindung identisch mit der von Falke durch Erhitzen des Bromids mit überschüssigem Silbernitrat erhaltenen sein. Um dies zu konstatieren, versetzte ich 10 g des Jodids mit einer berechneten Menge Silbernitrat, so daß auf ein Molekül des Salzes etwas mehr als 2 Moleküle Silbernitrat kamen. Nach mehrtägigem

Einwirken in der Kälte wurde die klare Flüssigkeit vom ausgeschiedenen Jodsilber abfiltriert, und im Filtrat der geringe Ueberschuß an Silbernitrat mit Salzsäure entfernt.

Einen kleinen Teil des Filtrates versetzte ich mit Pikrinsäure; dieselbe verursachte einen flockigen Niederschlag, der sich beim Erwärmen löste, beim Erkalten krystallinisch wieder abschied.

Einen anderen, größeren Teil versetzte ich mit überschüssigem Platinchlorid. Da direkt keine Ausscheidung stattfand, ließ ich die Lösung über Schwefelsäure verdunsten; dabei krystallisierte das Platinsalz nach einiger Zeit in schönen, gelbroten Rhomboëdern aus. Aus den Mutterlaugen krystallisierten noch weitere Mengen von demselben Aeußeren, außerdem aber noch gelb gefärbte, undurchsichtige, quadratische Tafeln, letztere jedoch in so geringer Menge, daß ich von ihnen keine Bestimmung ausführen konnte. Erstere erwiesen sich beim Trocknen bei 100 o als wasserfrei.

0,2664 g hinterließen beim Glühen 0,0775 g Pt.

Gefunden: Berechnet für [C₄ H₇ OHN₂ S · H Cl₂ Pt Cl₄
Pt. 29.15

28.88

Den Rest obigen Filtrates führte ich in das Goldsalz über. Goldchlorid veranlasste zunächst in der salzsauren Flüssigkeit eine milchige Trübung, die jedoch schon bei gelindem Erwärmen (etwa auf 35 °) einer klaren Lösung wich. Beim Erkalten derselben schied sich nach wenigen Stunden ein öliges, rotes Liquidum ab, welches durch Reiben mit einem Glasstab nicht zum Krystallisieren gebracht werden konnte. Ich löste es deshalb noch einmal, unter Zusatz von etwas Alkohol und Salzsäure, auf und liess die Lösung auf einem flachen Uhrglas langsam verdunsten. Wiederum schied sich die Hauptmenge als öliges Liquidum ab, während nur am Rande kleine, gelbe Nadeln krystallisierten. Als ich von letzteren Kryställchen in das ölige Liquidum brachte, erstarrte dasselbe zu gelben Krystallmassen. Dieselben erwiesen sich nach dem Abspritzen mit Alkohol ebenfalls als wasserfrei.

0,436 g hinterließen beim Glühen 0,1810 g Au. Gef. Ber. für C_4 H_7 OH N_2 S H Cl. Au Cl₈ Au 41,51 41,68.

Diese Werte lassen es keinem Zweifel unterliegen, dass das Einwirkungsprodukt von überschüssigem Silbernitrat auf Thiosinaminjodid identisch ist mit dem, welches Thiosinaminbromid bei gleicher Behandlungsweise liefert. Daraus folgt, das beide Körper dieselbe Konstitution besitzen müssen, das also auch die Jodverbindung von einer unsymmetrischen Formel des Thiosinamins durch Ringbildung und Jodwasserstoffabspaltung abzuleiten ist.

Darstellung der freien Base des Thiosinaminjodids mittels Silberoxyd.

Bei dem völlig gleichen Verhalten des Jodids und Bromids des Thiosinamins war zu erwarten, daß ersteres, ebenso wie letzteres, durch Silberoxyd in die freie Base übergeführt werden konnte. Ich versetzte daher 4 g Thiosinaminjodid mit einer derartig berechneten Menge frischgefüllten Silberoxyds, daß auf 2 Moleküle Thiosinaminjodid e in Molekül Silberoxyd kam. Es spaltete sich sofort das als Jodwasserstoff vorhandene Jodatom ab, und die Flüssigkeit nahm stark alkalische Reaktion an. Beim Verdunsten des bitter und etwas schrumpfend schmeckenden Filtrates resultierte eine gummiartige Masse, die sich nur zum Teil wieder in Wasser oder Alkohol löste, während der größte Teil, der wahrscheinlich infolge Polymerisation eine Molekularveränderung erlitten hatte, ungelöst blieb. Das Filtrat nahm, beim nochmaligen Verdunsten über Schwefelsäure, dieselbe Beschaffenheit an.

In dem über Schwefelsäure getrockneten Präparate bestimmte ich den Gehalt an Jod und Schwefel nach dem Verfahren von Carius.

0,1763 g lieferten dabei 0,1692 g Ag J und 0,176 g Ba SO₄.

Gef. Ber. für C₄ H₇ JN₂ S J 51.86 52,45 S 13,71 13,22.

Der zu hohe Befund an Schwefel und der zu geringe an Jod dürfte seine Erklärung darin finden, dass das im geringen Ueberschuss angewandte Silberoxyd auch einen geringen Teil des organisch gebundenen Jods eliminiert hat.

Maly hat für die in entsprechender Weise aus dem Bromid dargestellte, freie Base die Formel

C₄ H₇ Br N₂ S OH

aufgestellt, in der Annahme, daß 1 Atom Brom gegen die Hydroxylgruppe des feuchten Silberoxyds ausgetauscht sei. Falke hat indessen durch das Verhalten der freien Base gegen Jodäthyl und durch die Analogie der von Andreasch aus dem Dibrom-

propylharnstoff dargestellten Base, welche keine OH Gruppe enthält, das Unwahrscheinliche der Maly'schen Formel nachgewiesen. Durch meine Analyse wird Falke's Ansicht bestätigt; denn die Formel C₄ H₇ JN₂ SOH würde nur 44,78 Proz. J und 12,35 Proz. S verlangen, während die von mir ermittelten Werte hinreichend auf die Formel C₄ H₇ JN₂ S passen.

Einwirkung von Chlor auf Thiosinamin.

Der Umstand, dass das Thiosinaminbromid und -jodid schon lange bekannt sind, während sich von einer entsprechenden Chlorverbindung keine Angaben in der Litteratur vorfinden, läst vermuten, dass Chlor nicht in der nämlichen Weise, wie Brom und Jod, auf eine alkoholische Thiosinaminlösung einwirken, sondern, vermöge seiner viel stärker oxydierend wirkenden Eigenschaften, eine tiefer greifende Zersetzung herbeiführen wird. Meine Vermutung sah ich durch das Experiment bestätigt.

In eine alkoholische, mäßig konzentrierte Thiosinaminlösung leitete ich unter Abkühlung einen langsamen Chlorstrom, bis letzterer nicht mehr absorbiert wurde. Das Reaktionsgemisch wurde bei mässiger Wärme eingeengt und über Schwefelsäure zur Krystallisation gestellt. Es fand jedoch keine Abscheidung von Krystallen statt, und es verblieb nur ein gelblicher Sirup, der sich auf Zusatz von Wasser schwach trübte. Da nun das Thiosinaminbromid und -jodid in Aether unlöslich sind, so ist diese Eigenschaft auch für die entsprechende Chlorverbindung vorauszusetzen; es konnte sich somit hierdurch eine Möglichkeit bieten, das eventuell gebildete Thiosinaminchlorid krystallisiert zu erhalten. Ich überschichtete demgemäß eine alkoholische Lösung des Einwirkungsproduktes in einer Flasche mit Aether. Nach einigen Wochen war die alkoholische Schicht bis auf eine geringe ölige Flüssigkeit verschwunden. Von letzterer nahm ich mit einer Pipette einige Tropfen heraus, löste sie in salzsäurehaltigem Wasser und setzte zu je einer Probe Gold- und Platin-Da selbst nach längerem Stehen weder ein Niederschlag, noch eine Abscheidung von Krystallen zu bemerken war, die entsprechende Brom- und Jodverbindung aber mit diesen Agentien gut . charakterisierte, schwer lösliche Verbindungen lieferte, so war es unwahrscheinlich, dass sich Thiosinaminchlorid unter obigen Bedingungen überhaupt gebildet hatte. Unverändertes Thiosinamin konnte die ölige Flüssigkeit jedoch auch nicht enthalten, da dieses einerseits in Aether löslich ist, andererseits mit Platinchlorid eine unlösliche Doppelverbindung liefert.

Ich versuchte nun zu dem Thiosinaminchlorid auf andere Weise zu gelangen, nämlich durch direkte Einwirkung von trockenem Chlor auf gepulvertes Thiosinamin. Zu diesem Zweck breitete ich zerriebenes Thiosinamin in einer etwa 60 cm langen Glasröhre in dünner Schicht aus und ließ nun einen langsamen Chlorstrom darüber streichen.

Dass Chlor auf Thiosinamin tiberhaupt einwirkte, konnte ich daran erkennen, dass an der Eintrittsstelle des Chlors das Thiosinamin allmählich eine zähe und durchsichtige Beschaffenheit annahm, während gleichzeitig eine lebhafte Erwärmung zu bemerken war.

Bei fortgesetztem Durchleiten traten am andern Ende des Rohres saure Dämpfe aus, ein Zeichen, dass Chlor nicht blos addierend auf die Allylgruppe, sondern auch substituierend wirkte. Nach etwa acht Stunden unterbrach ich den Chlorstrom; das Reaktionsprodukt löste ich in wenig Alkohol auf und versetzte es mit Aether im Ueberschus; dabei entstand eine milchige Trübung, welche allmählich verschwand, während sich eine zähe, durchsichtige Masse zu Boden setzte. Letztere, welche eventuell Thiosinaminchlorid enthalten konnte, reinigte ich durch wiederholtes Auflösen in Alkohol und Fällen mit Aether. Als ich annehmen konnte, daß alles unveränderte Thiosinamin auf diese Weise entfernt sei, versetzte ich den Rückstand mit Wasser, womit er eine etwas trübe Lösung gab, die aber durch Filtrieren geklärt werden konnte. Dieselbe lieferte die gleichen Reaktionen, wie das Brom- und Jodadditionsprodukt. Zur Analyse benutzte ich das Platinsalz und das Pikrat.

Das orangefarbene Platinsalz war amorph. 0,4937 g des lufttrocknen Salzes verloren bei 100^{0} 0,0194 g $H_{2}O$, welches wohl nur hygroskopische Feuchtigkeit sein mochte, und hinterließen beim Glühen 0,137 g Platin.

Gefunden

Pt 1. für luftrockne Substanz: 27,75 [C₄ H₈ N₂ SCl₂] Pt Cl₄.

2. für die bei 100° getrocknete: 28,88 27,37

Wenn der für die lufttrockene Substanz gefundene Wert auch einigermaßen mit dem berechneten übereinstimmt, und der Verlust bei 100° durch Abgabe von etwas Chlor verursacht sein könnte, läßt mich doch die Analyse des Pikrates darauf schließen, daß obiges Platinsalz kein einheitliches gewesen sei, sondern ein Gemisch aus dem Platindoppelsalz des Thiosinaminchlorids und dem des Propylen- ψ -Thioharnstoffs vorstellte. Letzteres konnte sich leicht bilden, da ja, wie oben erwähnt, bei dem Leiten von Chlor über Thiosinamin sich reichliche Mengen von Salzsäure bildeten, die ihrerseits auf eine neue Menge des Thiosinamins, in der von Gabriel angegebenen Weise, umlagernd wirken konnten.

Das Pikrat, dessen Schmelzpunkt bei 173—1740 lag, lieferte bei einer Chlorbestimmung nach Carius folgendes Resultat:

0,1873 g ergaben 0,0230 g Ag Cl.
Gef. Berechnet für
$$C_4$$
 H_7 N_2 S Cl. C_6 H_2 $(NO_2)_8$ OH Cl. 3,04 9,35.

Leider ist es mir nicht gelungen, das Thiosinaminchlorid rein darzustellen. Immerhin aber geht aus Obigem hervor, dass unter geeigneten Verhältnissen dasselbe neben anderen Körpern entsteht.

Versuche zur Ermittelung der Konstitution des Thiosinaminbromids resp. -jodids.

Nachdem ich somit durch Hervorhebung der gemeinschaftlichen Eigenschaften des Thiosinaminbromids und -jodids nachgewiesen habe, daß beiden Körpern dieselbe Konstitution zukommen muß, erübrigt es nun noch, diese selbst zu erforschen. Die Wege, welche sich dazu bieten, liegen, wie schon kurz angedeutet, in folgendem.

Da sich das Thiosinaminbromid resp. -jodid von der unsymmetrischen Formel ableiten, so kann denselben nur eine der Formeln

oder eine der beiden vorher sub III und IV angeführten, zukommen. Die letzteren beiden mögen aber zunächst, unter Berücksichtigung des von Falke konstatierten Imidcharakters der fraglichen Verbindung, als wenig wahrscheinlich außer Acht gelassen bleiben.

Die zweite Formel, welche einen bromwasserstoffsauren β Brommethyläthylen ψ Thioharnstoff entsprechen würde, mußte den Vorzug verdienen, wenn es gelang, diese Verbindung durch naszierenden Wasserstoff, aus saurer oder alkalischer Quelle, zu dem β Methyläthylen ψ Thioharnstoff G a b r i e l's, den derselbe der Kürze wegen Propylen ψ Thioharnstoff nennt, zu reduzieren, oder wenn es gelang, durch Oxydation mittels Bromwasser zu einem Körper zu kommen der eine bromsubstituierte Methyltaurocarbaminsäure darstellte.

Die erste Formel hingegen mußte, als dem Thiosinaminbromid zukommend, anerkannt werden, wenn das Reduktionsprodukt nicht identisch mit dem β Methyläthylen ψ Thioharnstoff, sondern vielmehr mit einem wirklichen Propylen ψ Thioharnstoff war.

Gelang es nicht einen derartigen Propylen ψ Thioharnstoff zu erhalten, so blieb noch übrig, umgekehrt zu versuchen, einen β Monobrompropylen ψ Thioharnstoff durch Umlagerung von Bromthiosinamin darzustellen.

Ein wirkung von Halogen wasserstoff auf Thiosinamin in der Kälte.

Wird Thiosinamin mit rauchender Brom- oder Chlorwasserstoffsäure bei 100° in einer Druckflasche eine Stunde erhitzt, so geht dasselbe, wie G a b r i e l angiebt, in den halogenwasserstoffsauren β Methyläthylen ψ Thioharnstoff tiber. Der Vorgang verläuft nach folgendem Schema:

Es wird also, unter Lösung der doppelten Bindung der Allylgruppe, zunächst HCl addiert, und zwar Chlor in der Mitte, H am Ende der Allylgruppe, und die dadurch entstehende Verbindung lagert sich im Augenblick des Entstehens, unter Ringbildung, in halogenwasserstoffsauren β Methyläthylen ψ Thioharnstoff um. Nun muß es immerhin fraglich erscheinen, ob ein gleicher Prozess bei

Einwirkung von Halogenwasserstoff in der Kälte vor sich gehen würde, oder ob sich da nicht das Halogen am Ende und der Wasserstoff in der Mitte anlagern könnte, und die dabei entstehende Verbindung beim Erwärmen alsdann ebenfalls unter Ringbildung eine Umlagerung zu halogenwasserstoffsauren Propylen ψ Thioharnstoff erfahren würde. Allerdings sind bisher fast keine Verbindungen mit doppelter Bindung bekannt, welche den Halogenwasserstoff in dieser Weise zu addieren vermöchten, vielmehr gilt als Regel, daß das Halogenatom immer an dasjenige Kohlenstoffatom tritt, welches mit den wenigsten Wasserstoffatomen verbunden ist.

Um dies zu ermitteln, löste ich 5 g Thiosinamin in möglichst wenig starker Bromwasserstoffsäure und leitete dann in diese Lösung, unter guter Kühlung, so lange Bromwasserstoff ein, bis nichts mehr absorbiert wurde. Es resultierte eine sirupartige, bräunliche Flüssigkeit, aus der sich aber freiwillig keine Krystalle abschieden. lies nunmehr über Aetzkalk im luftverdünnten Raume verdunsten. Da aber, selbst nach monatelangem Stehen, keine Krystallisation eintrat, verdampfte ich einen Teil der sirupartigen Flüssigkeit auf dem Wasserbade, bis sich nur noch geringe Mengen von Bromwasserstoff entwickelten, verdünnte mit Wasser, setzte Chlorsilber, zur Umwandlung des Bromids in das Chlorid, zu und führte das Filtrat in das Platinsalz über. Auf Zusatz von Platinchlorid schied sich zunächst nichts aus, sondern erst beim Verdunsten über Schwefelsäure. Ich erhielt so gut ausgebildete, große Krystalle von rechteckiger Form, die wasserfrei waren, bei ca. 2050 ohne zu schmelzen verkohlten und von der Farbe des Kaliumdichromats waren.

0,4234 lieferten beim Glühen 0,1288 Pt.

Gef. Ber. für $[C_4H_8N_2S.HCl]_2PtCl_4$ Pt 30,42 30,3.

Das Platinsalz entspricht demnach vollkommen dem des β Methylaethylen ψ Thioharnstoffes Gabriels.

Da nun die Möglichkeit nahe lag, daß sich zwar zuerst ein Additionsprodukt gebildet habe, dieses sich aber beim Eindampfen auf dem Wasserbade in den bromwasserstoffsauren β Methylaethylen ψ Thioharnstoff umgelagert habe, so verdünnte ich das ursprüngliche Einwirkungsprodukt mit Wasser und setzte es mit Chlorsilber um. Das Filtrat verwandelte ich in das Platin-, Goldsalz und das Pikrat.

Das dabei erhaltene Platinsalz glich in allen seinen Eigenschaften dem obigen.

0,4838 g des zerriebenen und bei 100 0 getrockneten Platinsalzes hinterließen beim Glühen 0,1463 g Pt.

Gef. Ber. für [C₄H₈N₂S.HCl]₂ PtCl₄ Pt 30,24 30,3.

Auf Zusatz von Goldchlorid entstand zunächst ein amorpher, gelbroter Niederschlag, der sich beim Erwärmen klar löste und beim Erkalten in gelbroten, federigen Blättchen auskrystallisierte. Der Schmelzpunkt lag bei 1920. Das Salz ist wasserfrei und zersetzt sich bei 1000 bereits etwas.

0,2973 g des über Schwefelsäure getrockneten Salzes hinterließen beim Glühen 0,1274 g.

Gef. Ber. für C₄H₈N₂S.HCl. AuCl₈ Au 42,85 43,14.

Das Pikrat fiel zunächst als amorpher, käsiger Niederschlag aus; beim Umkrystallisieren aus heißem Wasser erhielt ich es in federbartartigen Krystallen vom Schmelzpunkt 199°. Gabriel giebt für das Pikrat des β Methylaethylen ψ Thioharnstoffs als Schmelzpunkt 198—200° an.

Die Krystallformen der Salze, ihre Schmelzpunkte und die analytischen Daten beweisen, dass Bromwasserstoff bereits bei gewöhnlicher Temperatur das Thiosinamin in dem Sinne G abriel's umzulagern vermag. Dieselbe Erfahrung habe ich bei der Einwirkung von Jodwasserstoff gemacht. Das daraus dargestellte Goldsalz hatte genau dieselbe Krystallform, schmolz aber bereits bei 186—188°. Der Schmelzpunkt des Pikrates lag, übereinstimmend mit dem des durch Einwirkung von Bromwasserstoff dargestellten Salzes, bei 199°.

Diese Versuche lieferten demnach keinerlei Beiträge zur Kenntnis der Konstitution des Thiosinaminbromid's. Hingegen führten dieselben zur Entdeckung eines Irrtums, in dem sich Will und Falke befunden haben. Es handelt sich um das Platinsalz des Thiosinamins und das salzsaure Thiosinamin.

Will giebt an¹): "Fällt man eine mit Salzsäure versetzte Auflösung von Thiosinamin mit Platinchlorid, so erhält man gelbrote Niederschläge, die jedoch, je nach der Bereitungsweise, nicht immer

¹⁾ Ann. f. Chem u. Pharm. 52, 11.

von gleicher Zusammensetzung sind. Einen schön krystallinischen Niederschlag von konstanter Zusammensetzung erhält man nur dann, wenn das Thiosinamin mit salzsaurem Gas gesättigt und die Auflösung mit Platinchlorid kalt gefällt wird." Auf diese Weise erhielt Will Salze von 30.3—31% Platingehalt. Der Umstand, daß Will die kalte Fällung mit Platinchlorid betont, läßt darauf schließen, daß er den Chlorwasserstoff nicht blos in der Kälte, sondern auch in der Wärme hat einwirken lassen.

Demgemäß leitete ich über trockenes Thiosinamin, das sich in einem Urohr befand, einen getrockneten Strom von Chlorwasserstoff, erst in der Kälte, dann bei 100°. Nach ca. sechsstündiger Einwirkung löste ich die gelbe, zähe Masse in Wasser und versetzte einen Teil davon mit wässriger Pikrinsäure. Ich erhielt einen amorphen Niederschlag, der sich beim Umkrystallisieren aus heißem Wasser in denselben federigen Krystallen ausschied, wie Gabriel's pikrinsaurer β Methylaethylen ψ Thioharnstoff, und deren Schmelzpunkt ebenfalls bei 199—200° lag.

Einen andern Teil versetzte ich mit Platinchlorid. Es entstand sofort ein geringer, amorpher Niederschlag, den ich abfiltrierte, Im Filtrat schieden sich beim Stehen über Schwefelsäure, neben geringen Mengen einer amorphen Verbindung, gelbrote Krystalle aus, die nach dem Umkrystallisieren aus salzsäurehaltigem Wasser in derselben, nur etwas weniger scharf ausgeprägten Krystallform und von der gleichen Farbe resultierten, wie das β Methylaethylen ψ Thioharnstoff-Platinchlorid.

0,1963 g hinterließen beim Glühen 0,0601 g Pt.

Gef.

Ber. für (C₄ H₈ N₂ S. H Cl)₂ Pt Cl₄
Pt 30,61

30.3.

Daraus geht unzweifelhaft hervor, daß das konstant zusammengesetzte Thiosinaminplatinchlorid Will's nichts anderes als salzsaures β Methylaethylen ψ Thioharnstoff-Platinchlorid ist. Ebenso ist das von Falke nach Will's Vorschrift dargestellte salzsaure Thiosinamin das Chlorhydrat obiger Base, welches bei einem geringen Feuchtigkeitsgehalt überschüssigen Chlorwasserstoff mechanisch festhält. Dadurch erklärt sich die eigentümliche Verbindung von einem Molekül Thiosinamin mit nicht ganz zwei Molekülen Salzsäure.

Bei dieser Gelegenheit möchte ich erwähnen, dass ich ziemlich konstant zusammengesetzte Platindoppelsalze des Thiosinamins er-

halten habe, wenn ich eine wässrige Lösung des Thiosinamins (1:150) mit überschüssigem Platinchlorid versetzte. Diese Platinsalze waren fein-krystallinisch, von orangegelber Farbe und zersetzten sich bereits beim Trocknen im Wassertrockenschrank.

Zwei verschiedene Präparate gaben bei der Analyse folgende Daten:

- 1. 0,1979 g des über Schwefelsäure getrockneten Präparates hinterließen 0,0720 g Pt.
 - 2. 0,2426 g derselben Substanz gaben 0,1925 g Ag Cl.
- 3. 0,2968 g eines anderen, ebenfalls über Schwefelsäure getrockneten Präparates hinterließen beim Glühen 0,1086 g Platin.

G	lefunden		Berechnet für	
I	II	\mathbf{III}	$[C_4 H_8 N_2 S]_2 Pt Cl_2 + HCl.$	
Pt 36,38		36,6	36,5	
Cl —	19,63		20,0	

Ob aber obige Formel dem Thiosinaminplatinchlorid wirklich zukommt, möchte ich dahingestellt sein lassen, da die Zusammensetzung des Salzes allzusehr von den Verhältnissen abhängig ist, unter denen es dargestellt wird.

Ein Salz von ähnlicher Zusammensetzung erhielt ich beim Fällen einer wässrigen Thiosinaminlösung, die mit dem gleichen Volumen 25 prozentiger Salzsäure versetzt war.

0,2533 g dieses Präparates gaben 0,0909 g Platin, entsprechend 35,88 Prez.

Bei einer späteren Gelegenheit werde ich noch einmal auf diese Verbindungen zurückkommen.

Darstellung von Bromsenföl und Bromthiosinamin.

250 g Tribrompropan vom Siedepunkt 200° vermischte ich mit 500 g wasser- und alkoholfreien Aethers, dargestellt durch Ausschütteln des gewöhnlichen, käuflichen Aethers mit Wasser, Entwässern mit Chlorcalcium und Destillation über metallisches Natrium, und fügte dazu, nach Angabe von Tollens¹), etwas mehr, als die zur Ueberführung des Tribrompropan in Dibrompropylen erforderliche Menge metallisches Natrium in dünnen Scheiben hinzu. Berechnet waren 20,5 g Natrium. Ich konnte dabei nicht, wie Tollens,

¹⁾ Annal. für Chem. u. Pharm. 156, 168.

eine Entwickelung selbstentzündlicher Gase konstatieren, vielmehr war die Einwirkung eine sehr allmähliche, bei geringer Wärme- und Wasserstoffentwickelung. Die von Tollens bemerkten Feuererscheinungen können daher nur, wie er selbst vermutet, von dem Vorhandensein größerer Quantitäten Wasser herrühren. Uebereinstimmend mit Tollens beobachtete ich indessen, dass sich das Natrium mit einer intensiv indigoblauen Schicht überzog, welche bei dem weiteren Verlauf der Reaktion gelblich weiß wurde. Nach mehrtägiger Einwirkung in der Kälte, erhitzte ich dann das Gemisch am Rückfluskühler auf dem Damptbade so lange, bis alles metallisches Natrium in Bromnatrium übergeführt war. Die Flüssigkeit wurde von letzterem abfiltriert und mit Aether nachgewaschen. Dabei machte sich ein eigentümlich stechender Geruch bemerkbar, welcher auch die Augen sehr angriff und dieselben zu Thränen reizte. Der Aether wurde im Wasserbade abdestilliert (derselbe enthielt beträchtliche Mengen des stechend riechenden Körpers), und der Rückstand in einem Siedekolben der fraktionierten Destillation unterworfen. Die bei 140 bis 1500 übergehenden Anteile wurden gesammelt und nochmals rectifiziert, wobei die bei 140-1450 siedenden Anteile gesondert Die Destillationsrückstände von aufgefangen wurden. beiden Fraktionierungen, die unverändertes Tribrompropan enthielten, wurden noch einmal in der oben angegebenen Weise mit Natrium behandelt und weiter verarbeitet. Bei der Destillation des nach der Gleichung

 $C_8 H_5 Br_8 + Na = C_8 H_4 Br_2 + Na Br + H$

gebildeten Dibrompropylen (a Epidibromhydrin) bemerkte ich, daß dasselbe eine nicht unbeträchtliche Zersetzung erlitt; denn es entwickelten sich reichliche Mengen von gasförmigem Bromwasserstoff; auch fand ein fortwährendes Steigen und Fallen der Temperatur statt. Daß aber das resultierende Produkt in der Hauptsache aus dem gewünschten a Epidibromhydrin bestand, konstatierte ich durch eine Bestimmung des Bromgehalts.

0,5816 g, mit Salpetersäurehydrat und Silbernitrat 3 Stunden auf 170—1800 erhitzt, lieferten 1,048 g Ag Br.

Gefunden:

Berechnet für C₈ H₄ Br₂

Br 78,49

80,00.

Die Ausbeute betrug wenig mehr als 80 gr.

Ueberführung des a Epidibromhydrins in Bromsenföl.

Zur Ueberführung des « Epidibromhydrins in Bromsenföl verfuhr ich nach den Angaben von Henry¹).

a Epidibromhydrin wurde mit der fünffachen Menge Alkohol verdünnt und, nach Zusatz einiger Gramm Kaliumacetat (zur Bindung freier Bromwasserstoffsäure), mit der berechneten Menge Rhodankalium versetzt. Schon in der Kälte fand eine reichliche Abscheidung von Bromkalium statt. Zur Beendigung der Reaktion wurde das Gemisch noch einige Stunden am Rückflußkühler gekocht, wobei die Flüssigkeit eine dunkelbraune Färbung annahm, welche bereits bei der Einwirkung in der Kälte in geringem Masse aufgetreten war. Nach dem Abfiltrieren vom ausgeschiedenen Bromkalium destillierte ich den Alkohol möglichst ab und jagte das gebildete Bromsenföl mit Wasserdämpfen über. Als das wässrige Destillat nicht mehr milchig, sondern klar abtropfte, vereinigte ich dasselbe und entzog ihm das Bromsenföl mit Aether. Nach dem Verdunsten desselben verblieb ein schwach bräunlich gefärbtes Liquidum, das einen intensiven Senfölgeruch besals. Der Versuch, einen Teil desselben durch direkte Destillation zu rektifizieren, misslang, da schon bei etwa 1700 eine tiefgreifende Zersetzung, unter Abscheidung von Kohle, stattfand. Diese Zersetzung muß ihren Grund in beigemengten Verunreinigungen haben, da dem reinen Bromsenföl, nach Henry, der Siedepunkt 2000 zukommt. Da es mir jedoch nur auf das Bromthiosinamin ankam, so verzichtete ich auf eine weitere Reinigung des Senföls, und ich versuchte, das Rohprodukt durch Behandeln mit alkoholischem Ammoniak in ersteres überzuführen.

> Ueberführung des Bromsenföls in das Bromthiosinamin.

Das Bromsenföl wurde mit überschüssigem, alkoholischen Ammoniak von 10 Proz. versetzt. Es entstand dadurch eine klare, schwach gefärbte Lösung; eine Einwirkung des Ammoniaks auf das Senföl konnte jedoch nicht bemerkt werden; auch gelinde Erwärmung, welche doch genügt, um gewöhnliches Allylsenföl in Thiosinamin zu verwandeln, führte hierbei nicht zum Ziele, vielmehr mußte ich die

¹⁾ Ber. V, 188.

Mischung stundenlang auf dem Dampfbade erhitzen und das dabei verdunstete Ammoniak mehrmals ersetzen.

Als das Gemisch dann nicht mehr nach Senföl roch, wurde es auf ein kleines Volumen eingeengt. Beim Erkalten schieden sich reichliche Mengen von Krystallen aus, die in eine schwarzbraune zähe Masse eingebettet waren und von letzterer durch Abpressen zwischen Thonplatten getrennt wurden. Durch Umkrystallisieren aus verdünntem Alkohol erhielt ich weiße, zu sternförmigen Drusen vereinigte Krystallnadeln. Ihr Schmelzpunkt lag bei 111°, stimmte also mit dem von Henry für das Bromthiosinamin angegebenen überein. Zur weiteren Identifizierung bestimmte ich den Brom- und Schwefelgehalt nach Carius.

0,3971 g gaben dabei 0,3800 g Ag Br und 0,4738 g Ba SO_4 .

Gefunden:

Berechnet für C_4 H_7 Br N_2 S

Br 40,72

S 16,39

16,41.

Versuch, das Bromthiosinamin in den isomeren ψ -Thioharnstoff umzulagern.

Nachdem ich so unzweifelhaft die Identität des erhaltenen Produktes mit Henry's Bromthiosinamin bewiesen hatte, versuchte ich dasselbe nach der von Gabriel angegebenen Methode in den isomeren Pseudothioharnstoff umzulagern.

Dem Bromthiosinamin kommt nach der vorbeschriebenen Darstellungsweise die Konstitutionsformel

zu, wenn wir auch hier wieder zwei tautomere Formen annehmen. Bei Annahme der letzteren, die, mit Rücksicht auf das Thiosinamin, entschieden den Vorzug verdienen muß, wird zu erwarten sein, daß das Bromthiosinamin beim Erhitzen mit rauchender Chlor- oder Bromwasserstoffsäure zunächst durch Aufhebung der doppelten Bindung in einen Körper von der Konstitution

übergehen wird, der dann analog Gabriel's β-Methyläthylenγ-Thioharnstoff eine Umlagerung in den halogenwasserstoffsauren
Monobrompropylen-γ-Thioharnstoff erfahren wird. Die dabei entstehenden Körper könnten dann, je nach Anwendung des Chloroder Bromwasserstoffs mit dem Maly'schen Thiosinaminbromochlorid
oder Thiosinaminbromid identisch sein.

Ich erhitzte also 2 g Bromthiosinamin mit 5 ccm rauchender Salzsäure 1¹/₂ Stunde lang in einer Druckflasche auf 100°. die erkaltete, klare Flüssigkeit, in Darauf vermischte ich Bromthiosinamin gelöst hatte, mit Wasser. alles sich Es entstand eine milchige Trübung, welche beim Erwärmen verschwand. Beim Erkalten schieden sich wieder weiße Krystallmassen aus, deren Schmelzpunkt bei 1110 lag, die also aus unverändertem Bromthiosinamin bestanden. Die Mutterlaugen liess ich über Aetzkalk verdunsten; es blieb schliesslich ein gelblicher Sirup zurück, der mit wenig Wasser sich klar mischte, auf Zusatz von viel Wasser aber ebenfalls weiße Krystalle ausschied, die, wie der Schmelzpunkt lehrte, aus unverändertem Bromthiosinamin bestanden. Eine Addition von HCl und eine Umlagerung im Sinne der Gabriel'schen Gleichung hatte also nicht stattgefunden.

Einen anderen Teil schloss ich mit rauchender Salzsäure in ein starkwandiges Glasrohr ein und erhitzte ihn zwei Stunden lang auf 120-130°. Das Produkt nahm ich mit Wasser auf, worin es sich, abweichend von dem nur auf 1000 erhitzten Gemisch, völlig klar auflöste. Auf dem Dampfbade eingedampft, verblieb ein gelblich brauner Sirup, der selbst nach wochenlangem Stehen über Schwefelsäure nicht krystallinisch erstarrte, auch nicht, als ich in den Sirup eine geringe Menge des nach Maly dargestellten Thiosinaminbromochlorids eintrug. Beim Stehen an feuchter Luft wurde der Sirup wieder dünnflüssig, während Thiosinaminbromochlorid unter gleichen Bedingungen unverändert blieb. Somit konnte das gebildete Produkt nicht mit letzterem identisch sein; vielmehr ist anzunehmen, dass die rauchende Salzsäure bei 120-1300 tieser zersetzend auf das Bromthiosinamin eingewirkt habe, wie ich mit Sicherheit daraus entnehmen kann, dass das Einwirkungsprodukt auf Zusatz von Natronlauge einen intensiven Geruch nach Ammoniak annahm.

Beim Behandeln von Thiosinamin mit gasförmigem Bromwasserstoff, und ebenso mit Jodwasserstoff, hatte ich konstatiert, dass diese beiden Säuren bereits in der Kälte eine Umlagerung zu halogenwasserstoffsaurem β Methylaethylen φ thioharnstoff bewirken. Da ferner das Thiosinaminbromid sich durch größere Krystallisationsfähigkeit auszeichnet, als das Bromochlorid, so versuchte ich endlich, Bromthiosinamin in analoger Weise mit H Br umzulagern.

Zu diesem Behufe schüttelte ich 2 g Bromthiosinamin mit 5 ccm 25 prozentiger Bromwasserstoffsäure in einer starkwandigen Flasche an und leitete dann so lange gasförmigen Bromwasserstoff ein, bis nichts mehr absorbiert wurde; dabei löste sich das Bromthiosinamin völlig auf. Darauf erhitzte ich die Lösung in der verschlossenen Druckflasche ca. 2 Stunden auf 100°. Das Einwirkungsprodukt war gelblich gefärbt. Einen Teil desselben dampfte ich auf ein kleines Volumen ein und verdünnte mit Wasser. Dabei schieden sich bräunlich gefärbte, harzige Massen ab, die nach einiger Zeit zum Teil krystallinisch erstarrten. Der größte Teil blieb in Lösung. Beim Verdunsten über Schwefelsäure schieden sich stark glänzende, undurchsichtige, weisse Krystallschuppen aus, die bei 213-2150 unter Gasentwickelung schmolzen. Mithin war eine Veränderung des ursprünglichen Körpers vor sich gegangen; doch konnte die erhaltene Verbindung nicht mit Maly's Thiosinaminbromid identisch sein, da dieses bereits bei 1390 schmilzt.

Das Material reichte leider nur zu einer Bestimmung des Brom- und Schwefelgehalts nach Carius zu.

0,2038 g lieferten dabei 0,2048 g Ag Br und 0,2542 g Ba SO₄.

Gefunden

Br 42,76

S 17,13.

Das unveränderte Bromthiosinamin erfordert 41,02 Br und 16,41 Proz. S. Diese Differenzen, sowie der bedeutend höher liegende Schmelzpunkt weisen auf eine Veränderung der Substanz hin; dieselbe konnte jedoch nicht im Sinne Gabriel's erfolgt sein, da eine solche Verbindung 57,97 Proz. Brom und 11,59 Proz. Schwefel voraussetzt. Nun enthielten die Mutterlaugen von obigem Körper reichliche Mengen von Ammoniumbromid neben geringen Mengen von Aminsalzen, wie ich beim Uebergießen derselben mit

Natronlauge deutlich am Geruch erkennen konnte. Um dieselben aber noch genauer nachzuweisen, destillierte ich die Mutterlaugen mit Natronlauge und fing das Destillat in verdünnter Salzsäure auf. Das Destillat wurde auf ein kleines Volumen eingedampft und mit Platinchlorid versetzt. Nach einiger Zeit schieden sich octoedrische Krystalle aus, die in ihrer Form vollständig dem Platinsalmiak glichen. Von dem getrockneten und zerriebenen Präparat versuchte ich den Schmelzpunkt zu bestimmen. Bei 2600 jedoch war die Substanz weder geschmolzen, noch zeigte sie sonst bedeutende Zersetzung. Da nun die Platinsalze der in Frage kommenden Aminbasen sämtlich bei niedrigerer Temperatur schmelzen, so mußten die Krystalle aus Platinsalmiak bestehen. Somit war erwiesen, daß konzentrierte Bromwasserstoffsäure auf Bromthiosinamin ammoniakentziehend einwirkt, und zwar, wie die obigen analytischen Daten ergeben, entzieht dieselbe anscheinend aus zwei Molekülen Bromthiosinamin e i n Molekül Ammoniak, so dass dadurch ein Körper entsteht, der sich zum Bromthiosinamin vielleicht verhält, wie das Biuret zum Harnstoff. Eine derartige Verbindung würde 42,89 Proz. Brom und 17,16 Proz. Schwefel verlangen.

Diese Thatsachen veranlassen mich zu der Annahme, dass dem Bromthiosinamin nicht die unsymmetrische Formel mit der Gruppe C-S-H, sondern die symmetrische mit der Gruppe C=S zukommt.

Verhalten des Thiosinaminjodids resp. -bromids gegen Reduktionsmittel.

1. Gegen Zinn und Salzsäure.

Der Versuch, das Jodid mit Zinnfolie und Salzsäure zu reduzieren, führte zu keinem Resultat, da infolge der dabei notwendigen Erwärmung eine tiefer greifende Zersetzung eintrat.

2. Gegen Natrium-Amalgam.

Durch Reduktion des Thiosinaminbromids mit Natriumamalgam in wässriger Lösung hat Falke ein Präparat erhalten, dessen Platinsalz in seiner prozentischen Zusammensetzung annähernd mit dem des β Methylaethylen ψ Thioharnstoffs übereinstimmte. Die physikalischen Eigenschaften waren aber so wesentlich abweichend, daß kein Zweifel über die Verschiedenheit der beiden Körper

herrschen konnte. Falke verfuhr bei der Reduktion in der Weise, dass er das Natriumamalgam in kleinen Portionen in die wässrige Lösung eintrug, so dass eine ruhige Wasserstoffentwickelung stattfand. Bei allzu heftiger Einwirkung bemerkte er einen Geruch nach Cyan und Knoblauch, sowie die Abscheidung schmutzig grauer, zäher Massen. Erst nach beendigter Reduktion neutralisierte er mit Salzsäure.

Ich modifizierte sein Verfahren, von der Annahme geleitet, dass die stark alkalische Flüssigkeit eine wesentliche Veränderung des Reduktionsproduktes herbeigeführt haben könnte, in der Art, dals ich, sobald die Einwirkung eines kleinen Stückchens amalgam beendet war, erst mit Salzsäure sorgfältig neutralisierte, bevor ich neue Mengen von Natriumamalgam zusetzte. Dadurch vermied ich eine Zersetzung, wie sie sich durch den Geruch nach Cyan und Knoblauch bemerkbar gemacht hatte; hingegen fand auch hier eine geringe Abscheidung grünlich grauer, zäher Massen statt. Nach etwa achttägiger Einwirkung filtrierte ich die angesäuerte Flüssigkeit ab, versetzte sie mit Chlorsilber, dampfte, zur möglichsten Abscheidung des Chlornatriums, zur Trockne ein und extrahierte dann mit absolutem Alkohol. Das alkoholische Filtrat befreite ich vom Alkohol durch Erwärmen, nahm den Rückstand mit viel Wasser auf und verwandelte einen Teil desselben in das Platinsalz, einen andern in das Goldsalz.

Das Platinsalz fiel amorph aus; und zwar konnte man zwei verschieden getärbte Niederschläge deutlich unterscheiden, eine hellgelbe Fällung, die sich zuerst abschied, und darüber eine tieforangegelbe. Eine Trennung der beiden Niederschläge durch Umkrystallisieren gelang nicht. Die davon ausgeführten Analysen bestätigen die Annahme, daß man es mit einem Gemisch verschiedener Salze zu thun hat. Eine Beimengung von Halogennatrium konnte ich jedoch nicht konstatieren.

- 1. 0,1743 g Substanz lieferten 0,0520 g H₂O und 0,0790 g CO₂.
- 2. 0,2293 g von einer andern Fällung stammend, lieferten 0.0545 g H_2O und 0.1140 g CO_2 .
 - 3. 0,2035 g gaben 0,2177 g Ag Cl und 0,0713 g Platin.
 - 4. 0,1776 g hinterließen beim Glühen 0,0647 g Pt.
 - 5. 0,1035 g lieferten 0,1105 g Ag Cl.

	(defunder	1 :	Quotienten		
	I	II	III	IV	∇	
C	12,36	13,56	_	_		5-6
H	3,31	2,64	_	_	_	-16
Cl			26,46		26,41	4
Pt			35,04	36,43		1.

Die für Chlor und Platin gefundenen Werte sprechen für ein Platinosalz, welches etwa in ähnlicher Weise zusammengesetzt ist, wie Falke's Thiosinaminplatinchlorid. Die Farbe des Salzes entsprach demselben vollkommen. Die für Kohlenstoff gefundenen Werte weichen aber so wesentlich ab, dass von einer einheitlichen Verbindung nicht die Rede sein kann. Die Verbrennungen wurden direkt im Sauerstoffstrome vorgenommen.

Das Goldsalz fiel als ein braunes, amorphes Pulver aus, verkohlte ohne zu schmelzen und ließ sich weder aus salzsäurehaltigem Wasser, noch aus Alkohol umkrystallisieren.

0,5236 g hinterließen beim Glühen 0,3442 g Gold. Dies entspricht einem Gehalt von 65,74 Proz.

Daraus geht hervor, dass der aus dem Thiosinaminjodid durch Reduktion dargestellte Körper stark reduzierende Eigenschaften besitzen muß, keinesfalls aber identisch mit dem β Methyläthylen ψ thioharnstoff, oder demselben auch nur ähnlich sein kann.

3. Gegen metallisches Natrium in alkoholischer Lösung.

Zu einer alkoholischen Lösung des Thiosinaminjodids fügte ich unter guter Abkühlung allmählich etwa die vierfache Menge metallisches Natrium hinzu.

Ein Geruch nach Cyan und Knoblauch, wie ihn Falke bei Reduktion des Thiosinaminbromids mit Natriumamalgam in wässriger Lösung wahrnahm, trat dabei nicht auf.

Als die Einwirkung in der Kälte nur noch eine sehr träge war, erwärmte ich gelinde die Flüssigkeit, die allmählich zu einem steifen Brei erstarrte. Auf Zusatz von Wasser löste sich derselbe vollkommen klar auf. Die klare Lösung wurde mit Salzsäure neutralisiert, mit Chlorsilber umgesetzt und nach dem Filtrieren eingedampft. Dabei schieden sich am Rande klebrige, gelbgefärbte, harzartige Massen aus, die ich zunächst unbeachtet ließ. Die chlornatrium-

haltige Lösung wurde zur Trockne eingedampft und mit Alkohol extrahiert. Das alkoholische Extrakt wurde mit Wasser verdünnt und zur Verjagung des Alkohols eingedampft. Einen Teil der noch etwas Chlornatrium enthaltenden klaren Lösung versetzte ich mit Platinchlorid. Es fiel dadurch ein amorpher, gelber Niederschlag aus. Einen andern Theil versetzte ich, um ihn völlig frei von Chlornatrium zu bekommen, mit Wismutjodidjodkalium. Den dabei entstehenden Niederschlag saugte ich ab, verrieb ihn mit feuchtem Baryumkarbonat und filtrierte, nach dem Verdünnen mit Wasser, die Lösung klar ab.

Das darin als Chlorid resp. Jodid enthaltene Baryum entfernte ich durch einige Tropfen Schwefelsäure und die dadurch frei werdende Jodwasserstoffsäure durch Umsetzen mit Chlorsilber. Die dadurch erhaltene salzsaure Lösung der Base fällte ich endlich mit Platinchlorid. Der Niederschlag war ebenfalls amorph und glich dem obigen, direkt erhaltenen vollständig. Die Ausbeute war aber in beiden Fällen eine so geringe, daß eine Analyse nicht möglich war, und stand in keinem Verhältnis zum angewandten Thiosinaminjodid.

Ich schritt nun zur Untersuchung der oben erwähnten, bräunlichen, harzigen Massen, die sich aus der chlornatriumhaltigen Flüssigkeit abgeschieden hatten. Nach Entfernung der Salzlösung und Nachwaschen mit etwas Wasser, erwies sich das harzige Produkt als löslich in Wasser und verdünnter Salzsäure. Die wässerige Lösung wurde jedoch wieder als weißer, flockiger Niederschlag durch Zusatz von Kochsalzlösung gefällt. Eine salzsaure Lösung ließ ich freiwillig auf einem flachen Uhrglase verdunsten; doch erhielt ich dadurch keine Krystalle, vielmehr trocknete die Flüssigkeit nur zu einer durchscheinenden, amorphen, braunen Masse ein.

Ich führte deshalb die salzsaure Lösung in das Gold- und Platinsalz über.

Das Goldsalz bildete ein braunes, fein krystallinisches Pulver. Beim Trocknen über Schwefelsäure verlor es fast nichts an Gewicht, hingegen gab es bei 100° bedeutend ab, während sich gleichzeitig eine dunklere Färbung einstellte, so dass eine Zersetzung des Goldsalzes anzunehmen war.

- 1. 0,2868 g verloren über Schwefelsäure 0,0043 g. durch Trocknen bei 100 0 0,0275 g oder 9,59 Proz. Dieselbe Menge hinterließ beim Glühen 0,1398 g Gold.
 - 2. 0,2069 g der getrockneten Substanz gaben 0,1525 g Ag Cl.
 Gefunden:

 Rerechnet für

Gerui	IIIOM.	Detection in		
I.	II.	C ₄ H ₈ N ₂ S · HCl · Au Cl		
Au 51,30		51,26		
C1 —	18,22	18,50.		

Demnach hatte ich es mit dem Aurosalz einer Base zu thun, welche mit dem Gabriel'schen β -Methyläthylen- ψ -Thioharnstoff isomer war, die Analysen des Platinsalzes führten aber zu völlig anderen Resultaten. Die dabei gefundenen Werte führen zu der Annahme, daß Natrium auf die alkoholische Lösung des Thiosinaminjodids in der Weise eingewirkt habe, daß sich zunächst Natriumäthylat gebildet, und dieses, unter Abscheidung von Jodnatrium, in das Thiosinaminjodid für Jod eine Oxäthylgruppe eingeführt habe. Wodurch die damit nicht übereinstimmende Zusammensetzung des Goldsalzes herbeigeführt worden ist, vermag ich allerdings nicht zu entscheiden.

- 1. 0.3552 g des lufttrockenen, amorphen Platinsalzes verloren bei 100° 0.0177 g H_2 O, welches ich aber als hygroskopische Feuchtigkeit ansprechen möchte. Bis zum konstanten Gewicht geglüht, verblieben 0.0886 g Platin.
 - 2. 0,2490 des bei 1000 getrockneten Salzes gaben 0,0669 g Platin.
 - 3. 0.2096 g desselben Salzes gaben 0.1490 g CO_2 und 0.0698 g H_2O .
 - 4. 0,1448 g derselben Substanz gaben 0,1699 g Ag Cl.

	Gefun	den		Berechnet für		
1	II	Ш	IV	[C ₄ H ₇ OC ₂ H ₈ - N ₂ S . HCl] ₂ Pt Cl ₄ 26,66		
Pt 26,31	26,87		_	26,66		
c –		19,39		19,74		
H —		3,7	_	3,57		
Cl —	-		29,03	29,2 0.		

4. Gegen Zink und Essigsäure.

Eine alkoholische Lösung von 5 g Thiosinaminjodid versetzte ich mit Zinkstaub und Eisessig und erwärmte das Gemisch gelinde, so daß eine ruhige, gleichmäßige Wasserstoffentwicklung stattfand. Der verdunstete Alkohol wurde von Zeit zu Zeit ersetzt. Nach mehrtägiger Einwirkung wurde das ungelöste Zink von der trüben, rötlich gefärbten, nach Essigäther riechenden Flüssigkeit abfiltriert, und in dieselbe Schwefelwasserstoff eingeleitet, um das als Zink-

acetat vorhandene Zink zu entfernen. Das Filtrat davon wurde durch Erwärmen von Schwefelwasserstoff befreit und darauf mit Chlorsilber behandelt. Dabei ballte sich letzteres zusammen, während gleichzeitig eine allmähliche Umsetzung zu Jodsilber stattfand. Die filtrierte, jodfreie Flüssigkeit war farblos und roch nach Essigsäure; auch enthielt sie natürlich etwas Zink in der Form des Chlorids. welches durch Schwefelwasserstoff nicht zu entfernen gewesen war. Einen kleinen Teil versetzte ich mit Pikrinsäure, wodurch ein amorpher, beim Erwärmen löslicher Niederschlag entstand. Beim Erkalten schied sich das Pikrat in gelbroten nicht krystallisierten Tröpfchen ab. Den Rest versetzte ich mit Goldchlorid und Salzsäure. Es entstand zunächst kein Niederschlag. Beim Stehen über Schwefelsäure schied sich längere Zeit metallisches Gold ab, von dem die Flüssigkeit durch Filtrieren wiederholt getrennt wurde. Endlich resultierten kugelige, rotbraune Krystalloide, die perlenschnurartig an einander gereiht waren und bei 174-1750 schmolzen. Die Ausbeute stand jedoch auch hier in keinem Verhältnis zum angewandten Thiosinaminjodid, indem im ganzen nicht mehr als etwa 0,3 g des Goldsalzes gewonnen wurden. Die empirische Zusammensetzung stimmte mit der des Gabriel'schen Körpers überein, das Goldsalz unterschied sich aber wesentlich durch den Schmelzpunkt und die Krystallform.

0,2378 Substanz gaben 0,3017 g Chlorsilber. Das abgeschiedene metallische Gold wurde auf einem Filter von bekanntem Aschengehalt gesammelt und geglüht; es betrug 0,1018 g.

Gefunden Berechnet für C_4 H_8 N_2 S H Cl . Au Cl_8 Au 42.81 43.13

Cl 31,25 31,17.

Da die Ausbeute an reduziertem Thiosinaminjodid eine so geringe war, so mußte dasselbe mit einem andern Körper eine unlösliche Verbindung gebildet haben, so daß es schließlich in den Filtraten nur noch in geringer Menge vorhanden war. Um dies zu ermitteln, reduzierte ich neue Mengen des Thiosinaminjodids in derselben Weise und beobachtete sorgfältig alle dabei zu Tage tretenden Erscheinungen.

Ich konstatierte dabei, daß sich an den Wandungen des Gefäßes gelbe, in Wasser unlösliche, in Alkohol nahezu unlösliche Massen absetzten. Woraus dieselben bestanden, konnte ich nicht ermitteln; möglich jedoch, dass es eine Doppelverbindung von Thiosinaminjodid mit Jodzink oder von reduziertem Thiosinaminjodid mit Jodzink vorstellte. Nach ca. achttägiger Einwirkung des naszierenden Wasserstoffs wurde die Flüssigkeit ausgeschiedenen Zinkacetat abfiltriert und direkt, nach dem Verdünnen mit Wasser, mit Chlorsilber versetzt. Selbiges ballte sich wiederum zu zähen Klumpen zusammen. Beim Kochen verlor es diese zähe Beschaffenheit und wandelte sich in gelbes Jodsilber um. Die überstehende Flüssigkeit wurde, noch heiß, abfiltriert. Beim Erkalten schieden sich dann glänzend weiße, sehr voluminöse Krystallmassen aus, die aus äußerst feinen, langen Nadeln bestanden. Dieselben wurden von den Mutterlaugen abfiltriert und über Schwefel-Durch Auskochen des Rückstandes mit den saure getrocknet. Mutterlaugen konnten noch mehrfach Krystallisationen derselben Verbindung erhalten werden.

Das getrocknete Präparat war von weisser, seidenglänzender Beschaffenheit, und nur an den Stellen, wo es mit Papier längere Zeit in Berührung gewesen, war es etwas grau gefärbt. Der Schmelzpunkt lag bei 87—88°. Auf dem Platinblech verbrannte es unter Zurücklassung von metallischem Silber. Ich hatte es also mit einer Silberverbindung zu thun, und zwar, wie sich herausstellte, mit einer Chlorsilberverbindung.

0,2175 g des zerriebenen Präparates wurden mit Salpetersäure von ca. 60 Proz. bis zur vollständigen Abscheidung des Chlorsilbers erwärmt. Die Menge desselben betrug 0,1189 g.

Gefunden:

Berechnet für C₄ H₈ N₂ S. Ag Cl

54,67

55,30.

Im Filtrat war kein Chlor mehr nachzuweisen, wohl aber geringe Mengen von Silber; es erklärt sich dies daraus, daß die starke Salpetersäure beim Kochen geringe Mengen von Chlor aus dem Chlorsilber austreibt, welches sich bei dieser Temperatur verslüchtigt. Infolgedessen bleibt der gefundene Wert etwas hinter dem berechneten zurück.

Das äußere der Verbindung, sowie der Gehalt an Chlorsilber erinnerten lebhaft an das Thiosinaminchlorsilber, welches Falke beschreibt. Zum weiteren Vergleiche mit Thiosinaminchlorsilber stellte ich mir eine Quantität dieser Verbindung durch Kochen von

Thiosinamin lösung mit Chlorsilber dar. Dabei bemerkte ich, daß Thiosinamin in der Kälte fast gar nicht auf das Chlorsilber einwirkte; erst wenn eine gewisse Temperatur erreicht war, füllte sich auf einmal die gesamte Flüssigkeit mit flockigen Krystallmassen, wobei sie alkalische Reaktion annahm. Zur Lösung derselben ist es erforderlich, daß Thiosinamin im Ueberschuß vorhanden ist. Es scheiden sich alsdann im heißen Filtrat allmählich so reichliche Mengen dieser federigen Krystallmassen ab, daß die gesamte Flüssigkeit zu einem Brei gesteht. Das durch Absaugen und Trocknen über Schweselsäure erzielte Präparat glich in seinem Aeußeren vollständig dem obigen, durch Reduktion des Jodids und darauf folgendes Behandeln mit Chlorsilber erhaltenen Körper. Der Schmelzpunkt lag allerdings um 2—30 höher, doch dürste der niedrigere Schmelzpunkt des obigen Präparates durch geringe Verunreinigungen bedingt sein.

Durch Behandeln mit Ammoniak wurden beide Präparate bereits in der Kälte geschwärzt. Es schien demnach kaum zweifelhaft zu sein, dass beide Körper mit einander identisch seien. Zum weiteren Nachweis der Identität zerlegte ich beide Verbindungen mit Schwefelwasserstoff; im Filtrat war bei beiden noch Silber nachzuweisen, welches erst auf Zusatz von Schwefelammonium vollständig ausfiel. Zur Trockne eingedampft und mit Aether extrahiert, schieden beide weiße, durchsichtige Krystalle aus, die nach mehrmaligem Umkrystallisieren bei ca. 720 schmolzen, also aus Thiosinamin bestanden. Verschieden war nur die Bildungsweise der beiden Verbindungen; denn während, wie gesagt, Thiosinamin sich erst in der Wärme mit Chlorsilber verbindet, wirkt das Reduktionsprodukt bereits in der Kälte auf das Chlorsilber ein, wie man aus der zähen Beschaffenheit ersehen kann, welche letzteres im Moment des Eintragens annimmt. Es scheint mir wahrscheinlich zu sein, dass dieses verschiedene Verhalten dadurch bedingt ist, dass sich in dem Reduktionsprodukt bereits eine Zinksalzverbindung des Thiosinamins befindet, welche sich mit Chlorsilber natürlich leicht umsetzen kann.

Weiterhin versuchte ich auch die Kupferchloridverbindung aus dem Reduktionsprodukt darzustellen. Zu diesem Zweck benutzte ich das mit Zink und Essigsäure reduzierte Thiosinamin bromid. Das klare Filtrat hiervon gab sofort, nach dem Verdünnen mit Wasser, auf Zusatz von Kupferchlorid einen voluminösen, weißen Niederschlag, der nach dem Absaugen, Auswaschen und Trocknen sich als vollständig identisch erwies mit Thiosinaminkupferchlorür. Durch Schwefelwasserstoff und Schwefelammonium zerlegt, schied auch dieses Krystalle aus, die sich durch den Schmelzpunkt und das Verhalten gegen Quecksilberoxyd als Thiosinamin charakterisierten.

Bei der Reduktion mit Zink und Salzsäure in wässriger Lösung machte ich dieselben Erfahrungen.

Die wässrige, reduzierte Flüssigkeit lieferte mit Chlorsilber direkt und in der Kälte reichliche Mengen weißer Krystallnadeln. Erst beim Erwärmen verschwanden dieselben, und es fand eine Abscheidung von Jodsilber statt; als dann das Filtrat hiervon von neuem mit Chlorsilber versetzt und gekocht wurde, resultierten reichliche Mengen von Thiosinaminchlorsilber. Ja, es gelang mir sogar, aus dem Reduktionsprodukt Thiosinamin selbst zu isolieren, indem ich die salzsaure Lösung direkt mit Schwefelammonium fällte, das Filtrat vom ausgeschiedenen Schwefelzink zur Trockne dampfte und dann mit Aether extrahierte. Die dabei erzielten Krystalle erwiesen sich nach mehrmaligem Umkrystallisieren durch den Schmelzpunkt als reines Thiosinamin. Es kann somit keinem Zweifel unterliegen, das bei der Reduktion mit Zink und einer Säure in alkoholischer oder wässriger Lösung aus dem Thiosinaminbromid oder -jodid Thiosinamin zurückgebildet wird; ob nebenbei noch andere Körper sich bilden, wage ich nicht zu entscheiden, möchte es aber aus folgendem Grunde glauben:

Das Platindoppelsalz des mit Natriumamalgam reduzierten Thiosinaminjodids war, wie ich oben gezeigt habe, kein einheitliches. Es bestand aus einem hellen, amorphen, sich zuerst abscheidenden Teil und einem orangegelben, fein krystallinischen, der sich in zweiter Linie abschied. Das Aeußere dieses letzteren Salzes glich nun völlig dem von mir dargestellten Thiosinaminplatinchlorid, auch der Platingehalt stimmte annähernd mit dem des letzteren überein; die sonstigen Verschiedenheiten halte ich für bedingt durch die Beimischung des hellgelben Doppelsalzes. Ich möchte daher annehmen, daß auch bei der Reduktion mit Natriumamalgam neben anderen Körpern Thiosinamin zurückgebildet wird.

Dieses Verhalten gegen Reduktionsmittel muß als ein überaus auffälliges bezeichnet werden; denn selbst angenommen, daß
keine der oben für das Thiosinaminbromid angegebenen Konstitutionsformeln die richtige sei, so muß doch unbedingt zugegeben werden,
daß durch Addition von zwei Atomen Brom die doppelte Bindung
der Allylgruppe aufgehoben sein muß. Es ist daher nicht leicht,
eine genügende Erklärung dafür zu finden, daß naszierender
Wasserstoff durch Eliminierung der Halogenatome die doppelte
Bindung wieder herzustellen vermochte. Vielleicht verläuft die Einwirkung des Wasserstoffs im statu nascendi, bei Annahme der oben
für das Thiosinaminbromid aufgestellten Formeln, in folgender Weise:

Die dabei entstehenden, um 2 Atome Wasserstoff reicheren Verbindungen sind aber unter den obwaltenden Bedingungen nicht existenzfähig, sondern spalten sich im Momente des Entstehens in Bromwasserstoff und Thiosinamin.

Die Wirkung des naszierenden Wasserstoffs würde demnach in einer Aufspaltung des Ringes bestehen; daß eine derartige Wirkung wohl möglich sein wird, kann man daraus entnehmen, daß eine ähnliche Aufspaltung auch durch Oxydation herbeigeführt wird, wie es Gabriel beim β Methylaethylen ψ Thioharnstoff nachgewiesen

hat, welcher bei der Oxydation in β Methyltaurocarbaminsäure übergeht. Für die Entscheidung der Frage, welcher von beiden obigen Formeln der Vorzug zu geben sei, ist dieses Verhalten insofern von Wichtigkeit, als bei Annahme der Formel I nicht leicht einzusehen ist, warum der intermediär gebildete Körper, welcher mit dem durch Einwirkung rauchender Bromwasserstoffsäure auf Thiosinamin nach G a b r i e l intermediär entstehenden Additionsprodukt identisch sein müßte, nicht, wie dieser, bei der Abspaltung von Bromwasserstoff in β-Methyläthylen-ψ-Thioharnstoff übergeht.

Nun liegt allerdings die Möglichkeit vor, dass sich wohl intermediär letztere Verbindung gebildet, durch weitere Einwirkung von Wasserstoff aber eine Rückbildung zu Thiosinamin erfahren habe. War dem so, so musste andererseits der Gabriel'sche Körper, in gleicher Weise behandelt, ebenfalls Thiosinamin liefern. Das war aber nicht der Fall.

β-Methyläthylen-ψ-Thioharnstoff wurde in alkoholischer Lösung 5 Tage mit Zinkstaub und Essigsäure behandelt. Die Flüssigkeit nahm dadurch eine bräunliche Farbe an. Ein Teil des Filtrats wurde mit wenig Chlorsilber gekocht; es trat keine sichtbare Veränderung ein. Auf Zusatz von Ammoniak entstand beim Kochen eine fast weiße, voluminöse Verbindung. Thiosinamin oder reduziertes Thiosinaminbromid bildete unter gleichen Umständen Thiosinaminchlorsilber und beim Erhitzen mit Ammoniak Schwefelsilber.

Ein anderer Teil wurde mit Kupferchlorid versetzt: Es entstand dadurch zunächst keine Fällung; erst nach mehrstündigem Stehen entstand ein voluminöser Niederschlag, der sich auf Zusatz von Ammoniak und durch Erhitzen damit fast vollständig auflöste. Es blieb nur eine geringe Menge eines braunen Körpers ungelöst.

Reduziertes Thiosinaminbromid gab mit Kupferchloridlösung sofort einen Niederschlag, der beim Kochen mit Ammoniak reichliche Mengen von Schwefelkupfer abschied.

Demnach war also der β -Methyläthylen- φ -Thioharnstoff durch Reduktion nicht in Thiosinamin zurückgeführt worden. Andrerseits möchte ich hier das Verhalten gegen ammoniakalische Chlorsilberlösung hervorheben. Wie oben gesagt, ruft letztere in der Lösung des β -Methyläthylen- ψ -Thioharnstoffs einen fast weißen, voluminösen Niederschlag hervor. Einen Niederschlag von dem gleichen Aeußeren

erhielt ich, wenn ich Thiosinaminbromochlorid oder -jodochlorid mit ammoniakalischer Chlorsilberlösung versetzte. Dieses Verhalten, wie die Unfähigkeit letzterer Verbindungen, mit neutralem Chlorsilber zu reagieren, macht ihrerseits die nahe Verwandtschaft des β -Methyläthylen- ψ -Thioharnstoffes mit dem Thiosinaminbromid oder -jodid im hohen Grade wahrscheinlich. Auf Grund dieser Thatsachen möchte ich daher der zweiten Formel den Vorzug geben und das Thiosinaminbromid resp. Jodid als Monobrom- resp. Monojodsubstitutionsprodukte des β -Methyläthylen- ψ -Thioharnstoffes ansprechen.

Gabriel hat seine Pseudothioharnstoffe auch durch Einwirkung von Rhodankalium auf bromwasserstoffsaures Bromalkylamin dargestellt. Es konnte daher eventuell gelingen, durch analoge Behandlung von bromwasserstoffsaurem Dibromallylamin mit Rhodankalium einen β-Monobrommethyläthylen-ψ-Thioharnstoff zu erhalten. Zu diesem Behufe erwärmte ich, nach Gabriel, eine konzentrierte, wässerige Lösung von 5 g Dibromallylaminbromhydrat mit 2 g Rhodankalium auf dem Wasserbade. Es resultierte auch hier zunächst eine zähe Masse, in welcher sich das ausgeschiedene Bromkalium befand, wie es Gabriel bei der Darstellung des Aethylen-ψ-Thioharnstoffes erwähnt; aber während bei letzterem Körper das Einwirkungsprodukt bei weiterem Erwärmen zu einer krystallinischen, harten Kruste erstarrt, blieb bei der Einwirkung von Rhodankalium auf Dibromallylaminbromhydrat, selbst nach sechsstündigem Erwärmen, die zähe Beschaffenheit bestehen.

Da aber eine Umwandlung bereits eingetreten war (eine Probe, in Wasser gelöst, gab mit Eisenchlorid nicht mehr die Rhodanreaktion), so extrahierte ich die zähe Masse mit heißem, absoluten Alkohol. Beim Verdunsten verblieb ein gelblicher Sirup, der nicht krystallisierbar zu sein scheint; auch durch ein Kryställchen des Thiosinamindibromids, mit dem die entstandene Verbindung eventuell identisch sein konnte, wurde eine Krystallisation nicht angeregt.

Durch Ueberschichten der alkoholischen Lösung mit Aether wurden ebenfalls keine Krystalle hervorgerufen; es schied sich nur eine gelbliche, zähe, ölige Flüssigkeit ab.

Einen andern Teil führte ich durch Chlorsilber in das Chlorhydrat über und verwandelte dasselbe in das Platinsalz. Dasselbe fiel amorph aus, löste sich beim Erwärmen auf, schied sich aber beim Erkalten wieder amorph ab, war bei 100° ziemlich beständig und enthielt 28,27 Proz. Platin.

0,1185 hinterließen beim Glühen 0,0335 g Pt.

Das Thiosinaminbromochlorid erfordert 24,36Proz. Pt und ist fein krystallinisch.

Wiederholte Versuche, unter veränderten Bedingungen, haben stets das Gleiche ergeben. Das vom Bromkalium durch absoluten Alkohol befreite Reaktionsprodukt war in keinem Falle krystallisierbar; das Platinsalz war in seinen äußeren Eigenschaften stets gleich, war aber nie ganz einheitlich. Stets lagerte sich auf einer hellen amorphen Ausscheidung nach einiger Zeit ein orangegelber krystallinischer ab.

Die von einem solchen Präparat ausgeführten Analysen haben folgendes ergeben:

- 1. 0,145 g Subst. gaben 0,0406 g Pt.
- 2. 0,2159 g Subst. gaben 0,3303 g Ag Cl und Ag Br. 0,2784 g davon verloren im Chlorstrom 0,0226 g. Gefunden:

I II Quotienter Pt 28,00 — 1 Cl — 25,74 5,04 Br — 21,62 1,88.

Diese Daten beweisen, das kein einheitliches Produkt vorliegt. Ausserdem konnte ich stets geringe Mengen von Kalium im Glührückstande nachweisen, so dass die Analysen zu unzuverlässig sind, um einen sichern Schlus auf die Zusammensetzung der entstandenen Verbindung ziehen zu können. Zweifellos aber ist sie nicht identisch mit dem Thiosinaminbromochlorid-Platinchlorid.

Da sie somit keinen Beitrag zur Entscheidung der Frage zu liefern vermag, habe ich die weitere Untersuchung aufgegeben.

Oxydationsversuche.

1. Oxydation des Thiosinaminbromids mit Bromwasser.

Gabriel erhielt bei der Oxydation seines β -Methyl-äthylen- ψ -Thioharnstoffs mit Bromwasser zunächst einen voluminösen Niederschlag, der sich beim Erwärmen wieder auflöste. Beim Verdunsten

verblieb ein Sirup, der, in wenig warmem Wasser gelöst, beim Erkalten weiße Krystalle von β-Methyltaurocarbaminsäure ausschied.

Als ich das Thiosinaminbromid in derselben Weise behandelte, erhielt ich ebenfalls einen voluminösen Niederschlag, der sich aber beim Erwärmen nicht wieder völlig auflöste; vielmehr ballte sich der größte Teil zu schwach gelblich gefärbten, leicht zerreiblichen Massen zusammen. Letztere filtrierte ich von dem Gelösten ab, wusch mit Wasser nach und trocknete sie erst bei gewöhnlicher Temperatur, dann bei 100°. Dabei bemerkte ich, daß der Körper stark ätzende Eigenschaften besaß: Das Papier, zwischen dem es getrocknet wurde, nahm eine brüchige Beschaffenheit an; feuchtes, blaues Lackmuspapier wurde intensiv gerötet.

Der Körper besaß also die Eigenschatten einer Säure, hatte aber, wie untenstehende Analysen lehren, keine konstante Zusammensetzung. Einen sichern Schluß auf die Natur des Körpers vermag ich demnach nicht zu ziehen, nur scheint aus den gewonnenen Daten soviel mit Sicherheit hervorzugehen, daß Bromwasser auf das Thiosinaminbromid nicht blos oxydierend einwirkt, sondern auch bromsubstituierend und tiefer zersetzend; denn je nach der Einwirkungsdauer des Bromwassers erhielt ich Körper, die, bei sonst äußerst ähnlichen physikalischen Eigenschaften, im Bromgehalt zwischen 35,2 und 45,66 Proz., im Stickstoff zwischen 8,13 und 14,07 Proz., im Schwefelgehalt zwischen 9,34 und 10,95 Proz. schwankten.

Um mich zu überzeugen, das ich das Thiosinaminbromid in analoger Weise behandelte, wie Gabriel den β -Methyl-äthylen- ψ -Thioharnstoff, oxydierte ich einige Gramm letzteren Körpers genau in derselben Weise, wie mein Thiosinaminbromid. Ich fand dabei nur die Angaben Gabriel's bestätigt, indem ich mit leichter Mühe zum Oxydationsprodukt, der β -Methyltaurocarbaminsäure gelangte. Letztere sintert bei 1960 und schmilzt unter Gasentwickelung bei 198—2050. Der obige amorphe Körper schmolz überhaupt nicht, sondern verkohlte nur beim Erhitzen auf dem Platinblech.

Von dem bei 100° getrockneten Körper habe ich folgende Analysen ausgeführt:

1. Mit Bromwasser in starkem Ueberschuss auf ein kleines Volumen eingedampft.

- a) 0,2533 g Substanz gaben 0,265 g Ag Br und 0,1723 g Ba SO₄.
- b) 0,3060 g Substanz lieferten 0,2433 g CO₂ und 0,0808 g H₂O.
- c) 0,1923 g gaben (nach Dumas) 23,5 ccm Stickstoff bei 748 mm Druck und 15°C.
 - 2. Wie sub 1 dargestellt.
 - 0,1952 g gaben 0,1987 g Ag Br und 0,1400 g Ba SO₄.
 - 3. Wie obiges dargestellt.
- 0,215 g, mit Natriumkarbonat geglüht, ergaben nach dem Ansäuern mit Salpetersäure auf titrimetrischem Wege 45,66 Proz. Brom.
- 4. Mutterlaugen von der Darstellungsweise des Thiosinaminbromids mit überschüssigem Brom oxydiert und auf die Hälfte eingedampft.
 - a) 0,3678 g Substanz lieferten 0,2592 g CO_2 und 0,0883 g H_2O .
- b) 0,3781 g gaben (nach Dumas) 26,7 ccm N bei 14° C und 744 m/m Druck.
- 5. Filtrat vom ausgeschiedenen Oxydationsprodukt im Exsiccator verdunstet und mit Wasser verdünnt. Die dabei sich ausscheidenden amorphen Massen wurden bei 100° getrocknet und analysiert.
 - a) 0,2002 g Substanz gaben 0,1650 g CO_2 und 0,0520 g H_2O .
- b) 0,1516 g gaben (nach Dumas) 15,1 ccm N bei 190 C. und 750 m/m Druck.
 - c) 0,0781 g gaben nach Carius 0,0790 g Ag Br.
- 6. Die wässrige Lösung des Bromids wurde mit überschüssigem Bromwasser versetzt und nur bis zur Entfärbung erwärmt. Das Ausscheidungsprodukt wurde dann sofort abfiltriert und nach dem Trocknen analysiert.
 - a) 0.2820 g Substanz lieferten 0.2265 g CO₂ und 0.0766 g H₂O.
- b) 0,3327 g nach Kjeldahl behandelt. Das daraus gewonnene Ammoniak saturierte 29,00 ccm ¹/₁₀ N. Salzsäure.
- c) 0.2252 g gaben nach Carius 0.1863 g Ag Br und 0.1869 g Ba SO_4 .

	•					Gefu	ndeu						
		1		II	III	IV	7		$\mathbf{\nabla}$			$\mathbf{v}\mathbf{I}$	
	8.	Ъ	C			a	b	8.	b	C	a	b	G
C		21,68				19,22		22,5	_		21.9		
H		2,93				2,67	_	2,89			3,02		
\mathbf{Br}	44,52			43,44	45,66					43,05		_	35,2
S	9,34			9,85			_						10,95
N			14,07				8,13		11,3		_	12,23	_

Berechnet für Monobrom-Dibrom-Methyltaurocarbaminsäure. 18,35 \mathbf{C} 14,12 H 3,45 2,35 47,06 Br 30.65 S 12,26 9,41 N 8,24 10,73

Das Filtrat von dem beim Eindampfen unlöslichen Körper, welches auf Zusatz von Chlorbaryum einen reichlichen Niederschlag von Baryumsulfat gab, wurde auf dem Wasserbade auf ein kleines Volumen gebracht und dann über Aetzkalk im Vacuum verdunstet. Es verblieb ein bräunlicher Sirup, der durch Reiben nicht zum Krystallisieren gebracht werden konnte. An der Luft zog derselbe Feuchtigkeit an und wurde dünnflüssig, wahrscheinlich infolge des Gehaltes an freier Schwefelsäure. Beim Verdünnen mit Wasser schieden sich amorphe Massen aus, die sich beim Eindampfen wieder lösten. Durch wiederholtes Auflösen in viel Wasser, Filtrieren und Verdunsten bis zum dicken Sirup wurden die amorphen Massen vollständig entfernt. Der zurückbleibende Sirup war als solcher nicht analysierbar. Ich versuchte ihn daher durch Ueberführung in das Silbersalz in analysierbare Form zu bringen. Zu diesem Behufe wurde die verdünnte Lösung mit Silbernitrat im Ueberschuß versetzt, das dabei sich ausscheidende Bromsilber abfiltriert, und das Filtrat vorsichtig mit Ammoniak neutralisiert. Dabei schied sich ein voluminöser, amorpher Niederschlag aus, der nach dem Absaugen, über Schwefelsäure getrocknet wurde. Dabei schrumpfte er zu einer hornartigen, schwärzlich gefärbten Masse zusammen, die von dem anhaftenden Filtrierpapier nur unvollkommen getrennt werden konnte.

0,3162 g hinterließen beim Glühen im Wasserstoffstrome 0,0713 g metallisches Silber.

Gefunden: Berechnet für C₄H₈BrN₂SO₄. Ag 22,55 29,35.

Aus vorstehenden Beobachtungen geht hervor, daß sich das Thiosinaminbromid anders, wie der β Methylaethylen- ψ -Thioharnstoff bei der Oxydation mit Bromwasser verhält. Vor allem bezeichnend ist, meiner Ansicht nach, daß Brom hierbei zwar oxydierend wirkt, zugleich aber auch substituierend, während der β Methylaethylen- ψ -Thioharnstoff nur oxydiert wird.

2. Oxydation des Thiosinaminbromids mit chlorsaurem Kali und Salzsäure.

Eine ähnliche Wahrnehmung hat Prager bei der Oxydation der ψ Thioharnstoffe, welche einen aromatischen Rest enthalten, bemerkt; auch er erhielt dabei stets ein bromhaltiges Produkt. Hingegen verlief die Oxydation verhaltnismäßig glatt bei Anwendung

von chlorsaurem Kali und Salzsäure, zumal wenn nicht zu große Portionen auf einmal dargestellt wurden.

Ich verfuhr deshalb genau nach seiner Vortchrift. Je 5 g Thiosinaminbromochlorid wurden in 25 ccm Wasser gelöst, mit 25 ccm rauchender Salzsäure versetzt und allmälig mit der berechneten Menge zerriebenen Kaliumchlorats (2,7 g) behandelt.

Beim jedesmaligen Eintragen entstand eine braungelbe Färbung, die aber allmälig in blassgelb tiberging. Nach vollendeter Einwirkung wurde das Reaktionsgemisch bis nahezu zur Trockne bei mässiger Wärme eingedampft und vom ausgeschiedenen Chlorkalium durch Extraktion mit Alkohol nach Möglichkeit befreit. Beim Verdunsten der alkoholischen Lösung verblieb ein schwach gelb gefärbter Sirup, der beim Reiben mit einem Glasstab zu einer festen Krystallmasse erstarrte. Nach dem Absaugen auf Thontellern wurde das weiße Pulver aus Wasser umkrystallisiert, wobei es in derben Krystallen erhalten wurde.

Dieselben reagierten stark sauer und schmolzen unter Aufbrausen bei ca. 2100. Die Ausbeute betrug etwa 40 Proz.

Die davon ausgeführten Analysen haben folgendes ergeben:

- 1. 0.5480 gaben 0.3370 CO_2 und 0.1398 H_2O .
- 2. 0,3812 lieferten 0.3130 g Ba SO₄.

Die gleichzeitig ausgeführte Brombestimmung erwies sich als unbrauchbar, da, wie sich später herausstellte, das Präparat außer Brom auch Chlor enthielt.

3. 0,4494 g Substanz leferten 0,5016 g Ag Cl + Ag Br, 0,4443 g davon verloren im Chlorstrome 0,0604 g.

	Get	funden :	•	Berechnet für:
	I	II	III	$C_4 H_8 Br Cl N_2 SO_4$
C.	16,78			16,24
H.	2,83			2,71
S.		11,28		10,83
Br.			27,26	27,07
Cl.	_	*****	11,74	12,00

Demnach ist die Verbindung als eine β -Chlorbrom-Methyltaurocarbaminsäure aufzufassen. Neben der Oxydation hat aber auch hier eine Substitution durch ein Atom Chlor stattgefunden War nun diese Säure von gleicher Struktur, wie die β -Methyltaurocarbaminsäure Gabriels, so mußte es eventuell gelingen, zu

letzterer selbst durch Einwirkung von naszierendem Wasserstoff zu gelangen.

Demgemäss wurden 10 g Säure in Wasser gelöst und mit so viel granuliertem Zink versetzt, dass von letzterem das 21/2 fache der theoretischen Menge vorhanden war. Unter äuserst lebhafter Wasserstoffentwickelung begann sich das Zink zu lösen, und es wurde erst dann verdünnte Schwefelsäure zugesetzt, als die Einwirkung langsamer zu werden begann. Nachdem alles Zink gelöst war, wurde die etwas eingedampfte Flüssigkeit mit viel Alkohol von 96 Proz. versetzt und nach eintägigem Stehen vom ausgeschiedenen Zinksulfat durch Filtration getrennt. Um gelöstes Chlor- und Bromzink zu entfernen wurde die wiederum eingedampfte Flüssigkeit mit Silberkarbonat im Ueberschuss kurze Zeit gelinde erwärmt; im Filtrat wurde das gelöste Silber und geringe Mengen noch vorhandenen Zinks durch Schwefelammonium und die dadurch gebildeten Ammoniumsalze durch Platinchlorid in alkoholisch-ätherischer Lösung entfernt. Das überschüssige Platinchlorid wurde durch Schwefelwasserstoff gefällt, und das Filtrat zur Krystallisation eingedampft. Nach einiger Zeit schieden sich fast weiße Krystalle aus, die in ihrer Form, Löslichkeitsverhältnissen und Schmelzpunkt durchaus mit der β -Methyltaurokarbaminsäure übereinstimmten.

Die Analyse bestätigte die Identität.

S

C

 \mathbf{H}

1. 0.2358 g gaben nach Carius 0,2990 g Ba SO_4 .

2. 0,2774 g gaben 0,2662 g CO_2 und 0,1375 H_2 O. Gefunden:

I II C_4 H_{10} N_2 SO_4 17,51 — 17,58,

— 26,17 — 26,37,

— 5,51 5,49.

Zum Schluß versuchte ich die so erhaltene β -Methyltaurokarbaminsäure nach dem Vorgange Gabriel's in das β -Methyltaurin überzuführen.

Zu diesem Behufe wurden 1,5 g Säure mit 6 g krystallisiertem Baryt und 6 ccm Wasser im zugeschmolzenen Rohr 4 Stunden auf 140—150° erhitzt. Beim Oeffnen des Rohres zeigte sich fast kein Druck. Der Inhalt, welcher stark nach Ammoniak roch, wurde zum Kochen erhitzt, mit Kohlensäure gesättigt und nach dem Filtrieren mit einigen Tropfen Schwefelsäure versetzt. Befremdender Weise

jedoch konnte die eingeengte Flüssigkeit nicht direkt zur Krystallisation gebracht werden; vielmehr verblieb ein sauer reagierender Sirup, in dem allerdings auf Zusatz eines kleinen Kryställchens von p-Methyltaurin eine reichliche Krystallisation angeregt wurde; beim Versuche aber, dieselben durch Abpressen zwischen Thonplatten zu isolieren, lösten sich dieselben in der äußerst hygroskopischen Verunreinigung wieder auf.

Die Unlöslichkeit des β -Methyltaurins in Alkohol und Aether gaben mir jedoch ein Mittel in die Hand, dasselbe rein zu erhalten. Eine wässrige Lösung wurde successive mit dem 3 fachen Vol. Alkohol und einem Vol. Aether versetzt.

Nach kurzem Stehen schied sich das β -Methyltaurin in kleinen Tafeln und zu Drusen vereinigten Krystallen aus, die jetzt leicht aus Wasser krystallisierten.

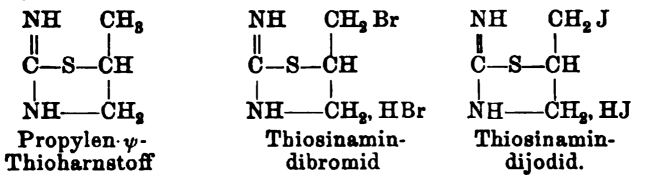
Eine Bestimmung des Schwefelgehaltes bewies die Identität mit Gabriel's β -Methyltaurin.

0,1880 g Substanz lieferten 0,3190 g Ba SO_4 .

Gefunden:

Berechnet für $C_8 H_9 NSO_8$ S 23,30
23,02.

Somit ist der exakte Nachweis geliefert, dass den Halogenadditionsprodukten des Thiosinamins dieselbe
Struktur zukommt, wie dem β -Methylaethylen- ψ -Thioharnstoff, dass dieselben also nur als
Monohalogensubstitutionsprodukte jenes Propylen ψ -Thioharnstoffs Gabriels aufzufassen sind:



Einwirkung von Jodmethyl auf die freie Base des Thiosinamindibromids.

Der β -Methyläthylen- ψ -Thioharnstoff vereinigt sich mit Jodmethyl zu einer gut krystallisierten Verbindung, die bei 171—172 schmilzt. Falke hat die freie Base des Thiosinamindibromids mit Jodaethyl behandelt, ohne jedoch zu einem glatten Additionsprodukt gelangt

zu sein. Da aber das Thiosinamindibromid, wie durch vorstehende Untersuchungen nachgewiesen ist, ein bromsubstituierter β -Methylaethylen ψ Thioharnstoff ist, so ist dies abweichende Verhalten schwei zu begreifen und kann wohl nur in der Darstellungsweise seine Erklärung finden. Ich wiederholte daher den Versuch mit Jodmethyl und verfuhr dabei folgendermaßen:

5 g Thiosinaminbromid wurden in Methylalkohol gelöst und mit einer berechneten Menge methylalkoholischer Kalilauge und mit überschüssigem Jodmethyl versetzt. Nach mehrtägigem Stehen bei gewöhnlicher Temperatur war die alkalische Reaktion verschwunden, die Einwirkung also beendet. Die vom ausgeschiedenen Bromkalium abfiltrierte Flüssigkeit schied beim Verdunsten schön ausgebildete, glänzende Krystalle vom Schmelzpunkt 183—184 $^{\circ}$ aus. Eine Jodund Brombestimmung bewies, daß ein Jodmethylat des β Brommethylaethylen- ψ -Thioharnstoffs vorlag.

0,5944 g Substanz gaben 0,7431 g AgBr + AgJ. 0,6707 g davon verloren beim schwachen Glühen im Bromstrome 0,0731 g.

Gefunden: Berechnet für $C_5H_9BrN_2S$. HJ Br 24,21 23,74 J 36,82 37,7.

Mit Chlorsilber behandelt wurde Jod gegen Chlor ausgetauscht; wie sich aber nachher herausstellte, war die Umwandlung keine quantitative, vielmehr blieb, selbst beim Eindampfen mit überschüssigem Chlorsilber bis zur Trockne, das Präparat jodhaltig. Dasselbe schmolz bei 171—1720.

Hingegen wurde der Verbindung durch Behandeln mit Silbernitrat in der Kälte alles Jod entzogen und gegen Chlor eingetauscht. Die nach Entfernen des überschüssigen Silbernitrats mittelst Salzsäure dargestellten Gold- und Platindoppelsalze waren verhältnismäßig leicht löslich und krystallisierten in schön ausgebildeten Blättchen resp. Nadeln. Das Goldsalz schmolz bei 132—133°.

```
1. 0,2397 g Substanz gaben 0,0863 g Au
                                        0,1550 g CO<sub>2</sub> und 0,0645 H<sub>2</sub>O.
  2. 0,3774 g
        Gefundan:
                                           Berechnet für:
     I.
                                        C<sub>5</sub>H<sub>10</sub>N<sub>2</sub>SBrCl . AuCl<sub>8</sub>
                    II.
Au 36,00
                                                   35,83
                                                   10,94
C
                  11,20
\mathbf{H}
                    1,89
                                                     1,82.
   0,3306 g des Platinsalzes gaben 0,0768 g Pt.
```

Gefunden: Pt 23.23

Berechnet für $(C_5H_{10}N_2SBrCl)_2PtCl_4$ 23.50.

Somit war eine Methylierung der Base erreicht.

Ihr kommt analog dem ν -Methyl β -Methylaethylen ψ -Thioharnstoff die Strukturformel

$$CH_2Br.CH-S$$

$$CH_2-N(CH_3)$$

zu und ist mit der durch Einwirkung von Brom auf Methylthiosinamin entstandenen Base nicht identisch, wie auch die wesentlichen Differenzen in den Schmelzpunkten der verschiedenen Salze lehren, sondern nur isomer.

Letzterer kommt die Formel

$$CH_2Br \cdot CH - S$$
 $C-NH \cdot (CH_8)$
 CH_2-N

IU.

Ueber einige Abkömmlinge der Sulfometabrombenzoesäure.

Von Dr. Carl Böttinger.

(Eingegangen den 19. XI. 1895.)

Vor Kurzem habe ich in der Chemiker-Zeitung 1) die Methode heschrieben, nach welcher sich das Dichlorid der von mir schon im Jahre 1874 bereiteten Sulfoparabrombenzoësäure²) darstellen läst. Das Verfahren ist begründet auf die Wahrnehmung, dass beim Schütteln einer ätherischen oder petrolätherischen Lösung des Gemisches von Phosphoroxychlorid und Sulfochloridparabrombenzoylchlorid mit Wasser das Erstere zersetzt wird und dass seine Umsetzungsprodukte mit Wasser von Letzterem gelöst werden, während das Chlorid der organischen Säure unter diesen Verhältnissen ziemlich geschützt und in den organischen Solventien gelöst bleibt.

Ich habe nunmehr auch das Dichlorid der Sulfometabrombenzoesaure, welches nach älteren Angaben ein Oel sein soll, nach

¹⁾ Chemiker-Zeitung 1895, 19 No. 75.
2) Berichte der d. chem. Gesellsch. 1874. 1781.

demselben Verfahren bereitet, und ich erlaube mir im Nachfolgenden über diesen Gegenstand zu berichten. Die zu dem Versuch verwendete Sulfometabrombenzoesäure ist die von Röters¹) van Lennep zuerst durch Sulfonieren der Metabrombenzoesäure dargestellte Säure, deren Konstitution, wie auch die der vorhin erwähnten Sulfoparabrombenzoesäure, ich in den Jahren 1874 und 1875 testzustellen suchte, durch eine Reihe von zu jener Zeit zu solchem Zwecke vielfach erfolgreich angewendeten Reaktionen, z. B. Schmelzen mit mit ameisensaurem Natron, durch Reduktion Kalihydrat, Natriumamalgam. Doch ließen die gewonnenen Resultate, welche weil sie gleichzeitig von verschiedenen Säuren erzielt worden waren, mit der Theorie auch nicht vollständig in Einklang zu bringen waren, keine bindenden Schlüsse zu, so dass ich in meiner Abhandlung "über die Sulfosäuren der Parabrom- und Parachlorbenzoesäure,2) diesen Gegenstand überging und mich auf die Beschreibung der näheren Abkömmlinge jener Säuren und auf die Darlegung einer von mir selbst erfundenen, namentlich und zuerst von R. Otto bearbeiteten Bildungsweise 3) der Sulfinsäuren — Behandeln der Sulfochloride mit Zinkstaub — beschränkte.

Das Dichlorid der Sulfometabrombenzoesäure läßt sich sowohl aus dem Kali-, wie auch weniger gut aus dem aus verdünnter wässeriger Lösung in langen, weichen, weißen Nadeln, aus heißer konzentrierter Lösung in durchsichtigen Tafeln krystallisierenden, möglichst fein gepulverten Kalksalz durch Erhitzen mit der erforderlichen Menge Phosphorpentachlorid gewinnen. Die Salze müssen vor der Verwendung bei 1300 getrocknet werden. Bei Anwendung des Kalksalzes tritt die Reaktion erst in hoher Temperatur ein. Man erzielt dieselbe und damit die Verflüssigung der Mischung, wenn man den Kolben, in welchem sich das innige Gemenge befindet, unter lebhaftem Drehen und Umschwenken mit der freien Flamme umspült. Da das Dichlorid der Sulfometabrombenzoesäure in unter 1000 destillierendem Petroläther ziemlich schwer löslich ist, so extrahiert man dasselbe samt dem erzeugten Phosphoroxychlorid mit gewöhnlichem

¹⁾ Zeitschrift für Chemie 1871.

²⁾ Annalen der Chemie 191. 13.
3) Böttinger, Ber. d. d. chem. Gesellsch. 1876. 803 und 1782, Otto & Schiller. Ber. d. d. chem. Gesellsch. 1876. 1584.

Aether und verdünnt den Auszug nachher mit Petroläther. Lösung wird alsdann zur Zerstörung und Beseitigung des Phosphoroxychlorids in einem Scheidetrichter unter guter Kühlung mit öfters zu erneuerndem Wasser durchgeschüttelt. Ist dies geschehen, so wird die Lösung des organischen Chlorids durch ein trocknes Filter gegossen und hiernach in einem Vacuumexsiccator verdunstet. Zunächst scheiden sich farblose harte Nadeln des reinen Dichlorides aus, welche sich zu Drusen gruppieren, dann folgt eine ölige Abscheidung, welche aus einem Gemisch von viel Dichlorid und wenig Monochlorid besteht und endlich Monochlorid in kleinen harten Krystallen. Das krystallisierte Dichlorid wurde aus der Lösung herausgenommen und nochmals aus einem Gemisch von Aether und Petroläther umkrystallisiert. Es bildet lange, farblose Nadeln, welche im Exsiccator sofort verwittern und zu einem weilsen Pulver zer-An der Luft liegend, haucht es schon bei gewöhnlicher fallen. Temperatur Salzsäure aus und rötet darum auch blaues Lackmuspapier. Das Sulfochloridmetabrombenzoylchlorid schmilzt bei 640 zu einer vollkommen farblosen Flüssigkeit.

0,1947 g Substanz lieferten 0,2905 g Chlor- und Bromsilber.

Berechnet für

 $C_6 H_8 Br SO_2 Cl$

(3) CO C1

(1)

(Br + Cl):0, 2908 g Brom-Chlorsilber.

Sulfamidmetabrombenzamid. Zur Darstellung dieses Diamides wurde das soeben beschriebene Dichlorid auf's Energischste mit überschüssigem testem kohlensaurem Ammon zusammeng erieben einige hart gewordene Mischung und die Stunden wenig kaltem Wasser mit dann angerührt gelassen. eines weißen Pulvers zurückbleibende Diamid in Form das Dasselbe wurde aus kochendem Wasser. abfiltriert. welchem es ziemlich leicht löslich ist, umkrystallisiert. Das Diamid scheidet sich in wasserhaltigen harten glitzernden Krystallen aus. Werden dieselben im lufttrocknen Zustand im Schmelzröhrchen erhitzt, so geben sie das gebundene Wasser bei etwa 1280 mit so starker Reaktion ab, dass sich infolge davon ein Teil verstüssigt, so das das Ganze ein opakes Aussehen annimmt, aber erst bei 198,50 bis 199,50 flüssig wird. Wenn der Körper auf einem Uhrglas im Arch. d. Pharm. CCXXXIV. Bds. 1. Heft.

Trockenschrank auf 120° erhitzt wird, so verliert er genau ein Molekül Wasser, zeigt dann ein weißes opakes Aussehen, wie wenn er geschmolzen gewesen und wieder erstarrt wäre. Der zerriebene Rückstand bildet ein weißes Pulver, welches glatt zwischen 198,5° bis 199,5° schmilzt.

0,2094 g Substanz verloren bei 120° 0,0127 g an Gewicht oder 6,06 Proz.

Berechnet für

Gefunden:

 $C_6 H_3 Br SO_2 NH_2$ (3) CO NH_2

(1)

für H₂O 6,06 Proz.

6,06 Proz.

Das Diamid der Sulfometabrombenzoesäure entspricht demnach in der Zusammensetzung dem Diamid der Sulfobenzoesäure (3:1), welche aus Wasser mit einem Molekül Wasser krystallisiert und im entwässerten Zustand bei 170° schmilzt. Aus dieser Thatsache ließe sich vielleicht folgern, daß in der Sulfometabrombenzoesäure die Seitenketten die Plätze 1:3:5 okkupierten, was in Uebereinstimmung wäre mit der Beobachtung, daß die fragliche Säure beim Verschmelzen mit Kali die Dioxybenzoesäure 1:3:5, beim Verschmelzen mit Natriumformiat wenigstens unter besonderen Bedingungen Trimesinsäure lieferte.

Bis zu einem gewissen Grade läst sich auch tolgende Beobachtung zu dieser Schlussfolgerung heranziehen. Ein mir noch übrig gebliebener kleiner Rest des Dichlorides der Sulfoparabrombenzoesäure wurde ebenfalls mit kohlensaurem Ammonium verrieben und die Mischung nach mehrstündigem Stehen mit kaltem Wasser behandelt. Es blieb ein Körper zurück, welcher aus kochendem Wasser in haarfeinen langen Nadeln krystallisiert, welche bei 1260 schmelzen. Diese Substanz erleidet beim Erhitzen auf 100° keinerlei Veränderung. Sie ist in verdünnter Natronlauge löslich. Die alkalische Lösung entwickelt beim Kochen kein Ammoniak, verhält sich also, wie ich gleich angeben werde, ganz anders, wie die des oben beschriebenen Diamides der Sulfometabrombenzoesäure. der Thatsache, dass die der Sulfoparabrombenzoesäure entsprechende Sulfoparachlorbenzoesäure kein Sulfinid giebt, folgert Ullmann 1) für diese Säure die Stellung der Seitenketten 1:3:4. Nach meinen Er-

¹⁾ Ber. d. d. chem. Gesellsch. 1895, 380 Ref.

fahrungen sind mir aber die Angaben dieses Chemikers, der ein bei 233° schmelzendes Diamid der, von Cöllen und mir zuerst dargestellten, Sulfoparachlorbenzoesäure, aus dem bei 42—43° schmelzenden Dichlorid dieser Säure dargestellt haben will, merkwürdig; sicher beruht seine Behauptung, Cöllen und ich hätten dies Diamid in Händen gehabt, aber als Ammonsalz einer Amidsäure beschrieben, auf einen Irrtum. Jedenfalls verhält sich die Sulfometabrombenzoesäure anders gegen kohlensaures Ammoniak, wie die Sulfoparabrombenzoesäure. —

Das sehr bitter schmeckende Diamid der Sulfometabrombenzoesäure ist in heißem wässrigem Ammoniak löslich und krystallisiert aus demselben unverändert auch nach Zugabe von Chlorbaryum aus. Es löst sich auch leicht in verdünnter Natronlauge. Wird diese Lösung gekocht, so entweicht Ammoniak und es entsteht das Natronsalz einer Amidsäure, welche bei 251° schmilzt und schwach bitter schmeckt.

Sulfamidmetabrombenzoesäure. Die bei 2510 schmelzende Säure wird aus der konzentrierten Lösung des Natronsalzes durch Salzsäure allmählich abgeschieden. Sie ist in kaltem Wasser schwer, in kochendem Wasser ziemlich leicht löslich und krystallisiert aus demselben stets in langen farblosen, spitzen und sehr charakteristischen Nadeln. In kochendem wasserhaltigem Sprit löst sie sich noch leichter wie in kochendem Wasser. Sie entwickelt beim Erhitzen auf Platinblech den Geruch nach Metabrombenzoesäure. Ihr in Wasser leicht lösliches Baryumsalz krystallisiert in feinen Nadeln.

0,208 g bei 120° getrocknetes Salz lieferten 9,071 g BaSO₄ oder 19,88 Proz. Ba.

Berechnet:

Gefunden:

C₆ H₈ Br SO₂ NH₂
(3) COO ba
(1)
Ba 19,71 Proz.

19,88 Proz.

Zu dieser Säure gelangt man noch auf zwei Wegen.

1. Aus dem Dichlorid durch Behandeln desselben mit alkoholischem Ammoniak, Verdunsten der Lösung nach eintägigem Stehen, Kochen des Rückstandes mit verdünnter Natronlauge, Ansäuern der Lösung mit Salzsäure.

2. Aus dem weiter unten beschriebenen Monochlorid, entweder durch Behandeln desselben mit alkoholischem Ammoniak oder mit starkem wässrigem Ammoniak, Verdampfen der längere Zeit gestandenen Lösung, Ansäuern der mit Wasser bewerkstelligten Lösung des Rückstandes.

Da das Monochlorid aus dem Dichlorid durch die Einwirkung von Wasser erhalten werden kann, so muß es allen bezüglichen Erfahrungen nach ein Sulfochlorid sein, demzufolge die daraus hervorgehende Amidsäure obige Konstitution besitzen. Diese Säure oder ihr Ammonsalz entsteht übrigens bei der Umsetzung des Dichlorides mit alkoholischem Ammoniak nur teilweise direkt. Salzsäure schlägt nämlich aus dem mit Wasser aufgenommenen Verdampfungsrückstand neben der Amidsäure ein bald erstarrendes Oel nieder, welches beim Kochen mit verdünnter Natronlauge, ohne daß es Ammoniak abspaltet, in das Natronsalz der bei 251° schmelzenden Amidsäure umgewandelt wird und wahrscheinlich ein Aetheramid darstellen dürfte.

Durch Behandlung des Dichlorides mit kohlensaurem Ammoniak kann man übrigens noch zu einer anderen Amidsäure gelangen, wenn man ein anderes Verfahren wie das angegebene befolgt. Wird nämlich das von dem Diamid getrennte Filtrat auf dem Wasserbade verdampft und der Rückstand mit Salzsäure zersetzt, also nicht mit Alkali gekocht, so läßt sich eine Amidsäure isolieren, welche sich durch ihre Eigenschaften von der oben beschriebenen Säure scharf unterscheidet.

Die erwähnte, von mir nur in sehr kleiner Menge gewonnene Säure ist selbst in kochendem Wasser sehr schwer löslich, so daß sie aus der noch heißen Lösung auskrystallisiert und zwar in schweren, derben durchwachsenen Prismen (nie in Nadeln), welche zwischen 237—2380 zu einer klaren bräunlichen durchsichtigen Flüssigkeit schmelzen, im Gegensatze zu der höher schmelzenden Säure, welche schon oberhalb 2250 dunkle Färbung annimmt und dann zu einem fast schwarzen undurchsichtigen Oel zusammenschmilzt.

Sulfochloridmetabrombenzoesäure. Dies Monochlorid lässt sich schwieriger wie das Dichlorid in ganz reinem Zustand gewinnen. Wird die von dem krystallisierten Dichlorid ge-

(3) (1)

trennte Chloridmischung mit Wasser geschüttelt, so verstüsigt sie sich vollkommen und bietet darum dem Wasser nur verhältnismäsig wenig Oberstäche dar. Die Folge davon ist, dass eine nicht unbeträchtliche Menge des Dichlorides der Zersetzung entgeht, während andererseits durch Zersetzung des Monochlorides Verluste unvermeidlich sind, welche sich bei Zugabe ausgeglühter Kieselsäure nur noch erhöhen. Die Kieselsäure wurde von mir zuerst benutzt gelegentlich des Studiums der zersetzenden Wirkung des Wasser auf die Chloride aromatischer Säuren. Das MonochloridClSO₂—C₆H₈BrCOOH bildet eine

weiße, aus derben Individuen bestehende Krystallmasse, welche in Petroläther fast unlöslich, in kaltem Alkohol ziemlich schwer, in kaltem Aether leichter löslich ist. In warmem Aether löst es sich ziemlich leicht. Der Schmelzpunkt der absolut reinen Substanz dürfte über 1700 liegen, mein Körper war zum größten Teil schon bei 1680 verstüßigt. Uebrigens kann man bei keiner Körperklasse den Einfluß einer kleinen Verunreinigung auf den Schmelzpunkt einer Substanz besser kennen lernen, wie bei diesen Chloriden. Auch die Analysenresultate zeigten, daß meinem Monochlorid thatsächlich noch einige Prozente Dichlorid anhasteten, so ergab beispielsweise eine von mir als rein gehaltene Probe folgenden Wert:

0,1991 g Substanz lieferten 0,2295 g Chlor- und Bromsilber, während die Theorie 0,2223 g Chlor- und Bromsilber fordert.

Sulfimetabrombenzoesäure. Bekanntlich bin ich durch Behandeln der Chloride der Sulfoparabrombenzoesäure mit Zinkstaub zu Reduktionsprodukten derselben gelangt, welche wie die Sulfinsäuren vordem nur mit Hülfe von Natriumamalgam bereitet worden sind. Ich habe nun auch die Sulfochloridmetabrombenzoesäure durch Eintragen von Zinkstaub in die kalt gehaltene alkoholische Lösung in das sulfimetabrombenzoesaure Zink verwandelt. Reaktion geht glatt von statten, so dass sich schon nach kurzer Zeit reichlich sulfinsaures Salz teils in weißen feinen Nadeln, teils als Kruste an den Gefässwänden abscheidet. Nach mehrstündigem Stehen wurde das Salz samt dem überschüssigen Zinkstaub abfiltriert und nach dem Vorgange von R. Otto durch Kochen mit Soda das Natriumsalz der Sulfinsäure dargestellt, aus dessen konzentrierter Lösung die Sulfinsäure mittelst Salzsäure abgeschieden wurde. Die Sulfinsäure wurde aus kochendem Wasser, in welchem sie ziemlich leicht löslich ist, umkrystallisiert. Sie scheidet sich beim Erkalten der Lösung in feinen Nädelchen aus, welche bei 2020 zu einer schwärzlichen Flüssigkeit zusammenfließen. Sehr charakteristisch ist auch ihr saures Baryumsalz. Zur Darstellung desselben löst man die reine Sulfinsäure in kaltem Barytwasser auf und versetzt die farblose Lösung (die rohe Sulfinsäure liefert eine gelbe Lösung) mit etwas verdünnter Salzsäure, worauf das saure Salz sofort in schweren, derben wasserhaltigen Nadeln herausfällt. Die Analyse ergab folgendes Resultat.

0,2716 g wasserhaltiges Salz verloren bei 130° 0,0426 g H_2 O oder 15,68 Prozent.

0,229 g entwässertes Salz lieferten 0,0800 g BaSO₄ oder 20,54 Prozent Ba.

Berechnet: Gefunden:
$$C_{6} H_{3} Br SO_{2} ba + 3^{1/2} H_{2} O$$

$$(3) COOH + 3^{1/2} H_{2} O$$

$$(1)$$

$$H_{2} O = 15,93 Proz.$$

$$Ba = 20,60 Proz.$$

$$20,54 Proz.$$

Darmstadt, 17. November 1895.

Chem. Tech. Lab. (Privat).

Nachschrift: Im Anhang einer längeren Untersuchung, über eine neue Behandlung des Benzolproblem's") erwähnen Georg Heyl und Victor Meyer Spaltungsversuche der Metaoxybenzoesäure. Im Falle der gelungenen Spaltung glauben die Verfasser die Existenz zweier Reihen Benzolderivate nachgewiesen zu haben, deren Unterschied aus der verschiedenen Reihenfolge der doppelten und einfachen Bindungen im Benzolskelett hervorgeht. Nur zu dieser Frage bemerke ich heute, dass bereits im Jahre 1880²) von mir folgender Satz veröffentlicht worden ist:

"Die Uvitinsäure, in welcher sich die Seitenketten ziemlich gewiß in der Stellung 1:3:5 vorfinden, könnte benutzt werden als Ausgangsmaterial für eine Untersuchung, welche die Frage experimentell zu erledigen sucht, ob die Reihenfolge der doppelten und einfachen Bindungen im Kohlenstoffskelett des Benzols einen Ein-

¹⁾ Ber. d. d. chem. Gesellschaft 1895, 2776.

²⁾ Ber. d. d. chem. Gesellschaft 1880, 1933.

fluß übt auf die Eigenschaften der von diesem Skelett abgeleiteten Körper. Die Annahme einer solchen Beeinflussung müßte offenbar zugelassen werden, wenn der Nachweis der Existenz zweier Reihen saurer Aether oder Salze der Uvitinsäure erbracht wäre."

Wie ich bei dieser Gelegenheit bemerken will, läst sich der Dimethyläther der Uvitinsäure in so gut wie quantitativer Ausbeute gewinnen, wenn diese Säure mit dem vierfachen Gewicht Methylakhol und einem Tropfen konzentrierter Salzsäure acht Stunden hindurch am Rückslusskühler gekocht wird.

Nach meiner heutigen Ansicht würde aber auch ein gelungener Spaltungsversuch der Metaoxybenzoesäure kaum Beweiskraft für die aufgeworfene Frage haben. Ich habe neulich in der Chemiker-Zeitung¹) mitgeteilt, das Succin-a-naphtol in zwei Formen krystallisiert. Für diese Thatsache fehlt zur Zeit jede theoretische Unterlage. Ich habe meine Untersuchungen auch auf das \(\beta\)-Naphtylamin ausgedehnt und gefunden, dass das \beta-Naphtil der Bernsteinsaure nicht allein in mehreren Formen anschießt, sondern dass auch Schmelz- und Erstarrungspunkt der einen dieser Formen ganz merkwürdige Schwankungen zeigen. Es sind von mir weiterhin Abkömmlinge des \(\beta\)-Naphtylamins mit Brenzweinsäure, Glycolsäure, Weinsäure und Citronensäure dargestellt worden. Die Resultate dieser Untersuchung werde ich demnächst ausführlich darlegen. Interesse beansprucht die Thatsache, dass die Citronensäure mit a und mit β-Naphtylamin unter denselben Versuchsbedingungen Verbindungen erzeugt, welche in der Hauptsache ganz verschieden konstituiert sind.

Darmstadt, 7. December 1895.

Beiträge zur gerichtlichen Chemie.

Von G. Dragendorff.

Fortsetzung.²)

Pyrodin (Hydracetin, Acetylphenylhydracin) wurde innerich als Antipyreticum und Antineuralgicum, äusserlich bei Psoriasis empfohlen, da es aber die stark reduzierenden Wirkungen des Phenylhydracins und seine Eigenschaft Blutrot in Methaemoglobin etc. umzuwandeln theilt, so wird vor dem innerlichen Gebrauch gewarnt.

¹⁾ Chemiker-Zeitung 1895, 19, No. 93.

²) Vergl. diese Zeitschr. B. 233, p. 612—630.

Pyrodin bildet farblos glänzende Krystalle, welche bei 128 bis 1290 schmelzen. In Wasser und Alkohol ist es löslich. Aus saurer Wasserlösung lässt es sich nicht durch Petroläther, wohl aber durch Es lässt sich nach Benzol und besser Chloroform ausschütteln. meiner Methode leicht aus Blut, Harn etc. isolieren. Beim Kochen mit konz. HCC zerfällt P. zu Essigsäure und salzsaurem Phenylhydracin.

Reaktionen: Konz. SO₄H₂ löst farblos, beim Erwärmen rosa (kein charact. Spektrum). Giebt man zur Lösung in SO₄ H₂ (0,001 g in 6 Tropfen) einen Tropfen Eisenchloridlösung hinzu, so wird sie carminrot, mit mehr Fe₂ Cl₅ orange (1:30 000). K₂ Cr₂ O₇ macht obige Lösung in SO₄ H himbeerrot (1:40 000), fast ebenso wirkt NO₈ H, ferner Wasserstoffsuperoxyd, Natriumsuperoxyd, Vanadinschwefelsäure, die etwas mehr carminrot färben. In allen diesen Mischungen stellt man spektroskopisch eine leichte Verdunkelung im violetten Teile und ein Band in Grün von 550-480 fest (v. Bunge). Chromathaltige Schwefelsäure (0,02 K₂ Cr₂ O₇,10 ccm Wasser, 30 g SO₄ H₂) wirkt ähnlich (1:60 000), ebenso Ammoniumsulfuranat (siehe oben), sowie Lafon's Selenschwefelsäure und eine Mischung von 1 Kaliumseleniat in 140 SO₄ H₂. Fröhde's Reagens löst zuerst mit orange Farbe, die durch Erwärmen in Purpurrot verwandelt wird (Spektrum wie oben). Erdmann's Reagens macht orange und NH₃ dann rot (1:100 000). Auch hier zeigt sich das Band von 550 bis 490 μ, aber man sieht hier deutlicher, dass dasselbe eigentlich aus 2 Streifen resp. von 540—520 und 500—490 μ besteht. Millon's Reagens sieht man nach einiger Zeit eine lange andauernd Blutrotfärbung eintreten. Chlorwasser macht die Lösung in SO₄ H₂ orange (1:6000).

Konz. Salpetersäure löst gleichfalls orange (1:30 000), Liebermann's Reagens prachtvoll purpurrot (1:20000). Chlorkalk erzeugt in Wasserlösung des P. rötlichgelben Niederschlag, Phosphormolybdänsäure Blaufärbung, Goldchlorid blaugrüne und violette Färbung bei Reduktion des Goldes.

Malakin (Salicylaldehyd - Para - Phenetidin) ist bei akutem Gelenkrheumatismus, auch als Analgetikum und Antipyretikum empfohlen worden. Jedenfalls gehört auch dieses Mittel zu den leichtzersetzlichen; durch verd. Säuren und demnach auch durch sauren Magensaft wird es in Salicylaldehyd und Paraphenetidin zerlegt. Es kann nach Einführung in den Körper zwar mitunter noch im Mageninhalte ein Rest des Malakinsgefunden werden, aber es kann auch hier selbst schon alles in die genannten Produkte zerlegt sein. Man beachte deshalb das für die Abscheidung des Salokolls Gesagte. Malakin bildet hellgelbliche Krystallnadeln, bei 92 ° schmelzend, in Wasser und kaltem Alkohol schwer, in heißem Alkohol leicht löslich. Durch Petroläther und Benzol läßt es sich aus saurer wässriger Lösung ausschütteln.

Reaktionen: Konz. SO_4H_2 löst mit zitronengelber Farbe. Beim langsamen Erwärmen mit NO_8H tritt Orangefärbung, bei stärkerem Erhitzen Farblosigkeit, beim Verdampfen wieder Gelbfärbung ein.

Nach dem Kochen mit HCl giebt die entstehende Lösung mit einem Tropfen Chromatgemisch (siehe beim Pyrodin) weinrote, mit Fe₂ Cl₅ rotviolette Färbung. Die mit HCl erhitzte, dann wieder abgeküblte und filtrierte Flüssigkeit giebt mit Chlorkalk violetten Niederschlag. Kocht man M. mit Natronlauge und setzt dann Chlorkalk hinzu, so beobachtet man Rotfärbung.

Mit Chlorwasser gelöst und langsam verdunstet, giebt M. violetten Rückstand, der durch konz. HCl blau wird.

In wässriger und alkohol. Lösung wird M. durch Fe₂ Cl₅ violett gefärbt.

Lactophenacetin) hat bei Abdominaltyphus sich als nutzbringend erwiesen. Nach Einführung per os zersetzt es sich wenigstens zum Teil und tritt dann als Paramidophenol in den Harn über (wie Anilin etc.). Lactophenin bildet farblose bitterschmeckende Krystalle, die bei 117,5—118° schmelzen, in 500 Teilen Wasser von 15° und in 55 Teilen siedenden Wassers löslich. Alkoho löst (1:85), Aether und Petroläther nehmen wenig auf. Aus saurer wässriger Lösung kann es durch Benzol ausgeschüttelt und mittelst desselben nach meiner Methode isoliert werden.

Reaktionen¹). Von konzentrierter SO₄ H₂ wird L. farblos gelöst, diese Mischung wird durch NO₈H oder Salpeter rot, dann orange, durch Kaliumnitrit dunkelviolett, durch Laktose blutrot gefärbt. Nach dem Kochen mit HCl (0,1 auf 1 ccm) und Verdünnen

¹⁾ Vergl. auch Thoms in d. Ber. d. pharmac. Ges. Ig 4 pag. 161.

mit (10 ccm) Wasser wird die filtrierte und erkaltete Lösung durch 3 Tropfen Chromatmischung (s. oben) rubinrot (Ritserts Reakt. für Phenacetin), mit Phenollösung und etwas Chlorkalk wird diese salzsaure Lösung rot und dann durch NH₃ blau (Indophenol). Durch Wasserstoffsuperoxyd wird die salzsaure Flüssigkeit rötlich, durch Fe₂ Cl₆ weinrot. Kocht man L. mit konzentrierter HCl eine Minute lang, so wird die durch NH₃ neutralisierte Mischung durch Kairin und eine Spur Kaliumnitrit blau (Anilin).

Mit Salpetersäure (2 ccm auf 0,3) verrieben, färbt L. gelb. Verdünnt man nach Ablauf einer Stunde mit Wasser, so scheidet sich eine Masse aus, welche, abfiltriert und mit warmer alkoholischer Kalilauge gelöst, beim Erkalten rote Krystalle von Orthonitrophenetidin (Schmelzpunkt 110,5°) absetzt.

In der mit heißem Wasser bereiteten Lösung (1:100) verursacht Bromwasser Trübung.

Gallanol (Gallanilid) ist als Ersatz für Pyrogallol bei Psoriasis, akuten und chronischen Ezzemen angewendet. Es ist weniger giftig als dieses und wirkt nicht reizend. Gallanol bildet farblose Krystalle, schwer in kaltem, leicht in warmem Wasser, Alkohol und Aether löslich. Aus saurer Lösung kann es nicht durch Petrolaether und schwer durch Benzol ausgeschüttelt werden. Aus ammoniakalischer Mischung erhielt Leuzinger es am reichlichsten durch Amylalkohol. Alkalien, Ammoniak oder Soda lösen Gallanol unter Braun- oder Rotfärbung (1:300 000).

Sonstige Reaktionen: In konzentrierter SO_4 H_2 gelöst färbt sich G. mit wenig Ammoniummolybdat blau. dann schmutzig grün (1:10000), mit Liebermann's Reagens Orange (1:60000), mit konzentrierter NO_3H gelb.

Gallanol wird in Wasserlösung durch Chlorwasser beim Erwärmen mattrot, dann durch etwas NH₃ grün, durch mehr rotviolett gefärbt. Chlorkalk bewirkt in wässriger Lösung braune Färbung, die durch NH₃ auch in rotviolett umgewandelt wird. Setzt man den Chlorkalk zu mit HCl angesäuerter wässriger Lösung, so tritt sogleich violette Färbung auf. Eisenvitriol bewirkt in Wasserlösung Dunkelblaufärbung (1:20000), Eisenchlorid blauschwarze Färbung (1:40000) Phosphormolybdansäure grüne, die auf Zusatz von NH₃ tief blau wird (1:20000), Ammoniumvanadinat schwarzblaue. Giebt

man zur Wasserlösung Kaliumnitrit, so wird sie gelb, beim Erwärmen Orange, durch späteren Zusatz von NH₈ weinrot. Barytwasser bewirkt grünen Niederschlag an der Luft wie bei Gallussäure und auch gegen Cyankalium verhält sich das Gallanol dieser ähnlich; die rote Färbung entsteht (an der Luft) sowohl in wässriger wie alkoholischer Solution.

Analgen (Benzanalgen, o-Aethoxy-ana-Monobenzoylamichinolin) wird als Antineuralgicum benutzt. Es erfährt im Körper eine teilweise Spaltung, die schon im Magen beginnt und sich nach der Resorption fortsetzt und bei welcher o-Aethoxy-ana-Amidochinolinund Benzoe- resp. Hippursäure entstehen. Etwa ein Drittel des ersteren soll in den Harn übergehen (Vis und Loebell).

Analgen bildet weiße, geschmacklose Krystalle, bei 2080 schmelzend, in Wasser und kaltem Alkohol schwer, in heißem Alkohol leichter löslich. Weder aus saurer noch aus ammoniakalischer wässriger Flüssigkeit kann es durch Petroläther, schwer durch Benzol, leichter durch Chloroform aus saurer und am besten aus ammoniakalischer Mischung ausgeschüttelt werden. Es bildet mit Säuren Salze. Recht charakteristisch ist, daß mit verdünnter SO₄ H₂ Analgen eine grüne Lösung giebt, die nach Sättigung mit NH₃ wieder entfärbt wird, indem ein weißer Niederschlag entsteht, den man durch Chloroform aufnehmen kann. Wird diese farblose Chloroformlösung mit schwefelsäurehaltigem Wasser geschüttelt. so entzieht dies das Analgen und färbt sich wiederum grün.

Sonstige Reaktionen: Konzentrierte SO₄ H₂ löst gelb, Wasser scheidet aus dieser Lösung gelben Niederschlag ab. Konzentrierte NO₃ H löst gelb, beim Erhitzen orange, beim Verdunsten bleibt ein orangeroter Rückstand. Lafons Selenschwefelsäure löst mit Violett färbung, Wasser macht dann rotbraun. Setzt man zu Lösung in Vanadinschwefelsäure gleich Wasser, so sieht man Grünfärbung und beim Erwärmen Violettfärbung der Lösung. In Chlorwasser gelöst und verdunstet, hinterlässt A. gelben Rückstand.

Eisenchlorid färbt die wässrige Lösung gelblich, beim Erwärmen braunrot.

Von diesen Reaktionen geben namentlich die mit Vanadinschwefelsäure brauchbare Spektra. Man sieht in der grünen Mischung Absorption von Violett her bis 460°, in der kirschroten einen schmalen Streifen in Grün von 540—525 μ .

Thermodin (Acetyl-p-Aethoxyphenylurethan) wirkt als Antipyreticum, weniger sicher als Antineuralgicum.

Es bildet farblose Krystalle, die bei 86-880 schmelzen, auch in heißem Wasser schwer löslich sind. Es kann aus sauren wässrigen Mischungen leicht durch Petroläther oder durch Benzol ausgeschüttelt werden.

Reaktionen: Konzentrierte SO₄ H₂ löst farblos, Zusatz von NO₃ H macht die Mischung orange (in einer Lösung mit konz. HCl. giebt dieselbe gelben Niederschlag). Rohrzucker bewirkt in der Lösung mit konz. SO₄ H₂ rotviolette Färbung. Liebermanns Reagens löst mit orangeroter Farbe, Fröhde's Reagens anfangs farblos, dann gelb, dann violett (1:40 000). In letzterer Mischung bilden sich später gelbe, grüne etc. Farbenringe. Die violette Lösung in Fröhde's Reagens zeigt im Spektrum 3 Bänder resp. in Blaugrün von 510—490 µ, in Blau von 470—460 µ, in Indigo von 440—430 µ. In kurzer Zeit schwindet ersteres und dann zeigt sich in Grün Beschattung von 580-500 u. Vanadinschwefelsäure macht die Lösung in konz. SO₄ H₂ anfangs hell, später dunkelgrün. Im Spektrum zieht man dementsprechend zuerst 2 Bänder von 475-465 µ und von 440 bis 430 µ (ähnlich wirkt Fröhde's Reagens), später kommt noch ein Drittes von 500-490 u hinzu, während die beiden ersteren allmälich schwinden. SO₄ H₂ und Furfurolwasser geben Gelbfärbung.

Neurodin (Acetyl-p-Oxyphenylurethan) hat sich als gutes Mittel bei Neuralgien bewährt. Nach dem Einnehmen von 1 g tritt es etwa innerhalb 3 Stunden in den Harn über.

Es bildet farblose Krystalle, die bei 87° schmelzen, schwer öslich in kaltem, leichter löslich in (140 T.) warmem Wasser. Es geht aus saurer Wasserlösung nur spurweise in Petroläther, leicht in Benzol über und durch dieses kann es nach meiner Methode aus Harn, Blut etc. isoliert werden.

Reaktionen: SO₄ H₂ giebt keine charakteristische Färbung, versetzt man die Mischung mit NO₃ H, so sieht man orange Färbung wie beim Thermodin, mitunter aber auch noch grüne und rote Streifungen (1:10000 — kein charakteristisches Spektrum). Kaliumnitrit bewirkt grüne und violette Streifen und später braune Fär-

bung (1:10000) Furfurolzusatz giebt blaßgelbe Färbung. Mit einer Mischung von SO₄ H₂ (140) und Kaliumseleniat (1) mischt N. sich gelb, beim Erwärmen grün und blau, zuletzt olivengrün werdend (1:20000). Gegen Vanadinschwefelsäure verhält sich N. dem Thermodin ähnlich und auch im Verhalten gegen Fröhde's Reagens ist eine gewisse Aehnlichkeit vorhanden. Auch N. wird mit diesem Reagens schön violett und man sieht zuerst im Spektrum 3 Streifen resp. in Rot von 700—650 μ , im Blau von 470 bis 460 und im Indigo von 440—430 μ . Später kommt noch das auch beim Thermodin erwähnte Band von 580—500 μ hinzu. Nicht aber sieht man das Band von 510—490 μ , so daß also auch hier die Spektralbeobachtung Thermodin und Neurodin unterscheiden läßt.

Symphorole. Unter diesem Namen werden in neuerer Zeit Salze der Caffeinsulfosäure mit Natron (Symphorol N.), Lithion (Symphorol L.) und Strontian (Symphorol S.) bezeichnet, welche kräftig diuretisch wirken, ohne wie Caffein selbst den Blutdruck zu beeinflussen oder die Herzkraft zu schädigen. Man hat das Natronsalz bei Wassersucht und Nierenkrankheiten, das Lithiumsalz bei Gicht, das Strontiumsalz bei Nephritis benutzt.

Alle 3 Symphorole bilden farblose Krystalle, das Lithium- und Strontiumsalz sind in Wasser leicht, das Natriumsalz etwas schwerer löslich. Die in ihnen vorhandene Caffeïnsulfosäure ist jedenfalls leicht zersetzlich; man sieht schon, wenn man die Wasserlösung mit wenig verd. SO₄ H₂ versetzt und ohne zu erwärmen mit Benzol ausschüttelt, dass Caffein von diesem aufgenommen wird. Symphorole gehen aus einer wässrigen Lösung nicht in Benzol über, Caffeïnsulfosäure nur schwer. Dass sie ausgeschüttelt wurde, erkennt man an der Form des nach Verdunstung der Benzol- oder Chloroformausschüttelung bleibenden Rückstandes (amorphe oder höchstens dendritisch verzweigte Massen, während Caffein lange Nadeln bildet) und an dem Schwefelgehalt desselben, den man schon nach dem Erhitzen mit verd. HCl, besser nach verpuffen mit Salpeter und Soda nachweisen kann. Will man Symphorol und Caffern in einer Flüssigkeit aufsuchen, so schüttelt man zuerst mit Benzol aus, wobei vorzugsweise Caffeïn in den erwähnten Krystallen erhalten wird, dann kocht man die wässrige Lösung nach Zusatz von starker Salzsäure und wiederholt die Ausschüttellung mit Benzol. Auch nun wird Caffeïn isoliert werden, aber dieses wird erst durch Zersetzung von Symphorol entstanden sein.

Die Symphorole gleichen dem Caffein darin, dass sie nach dem Verdunsten ihrer Lösung in Chlorwasser oder Salpetersäure einen Rückstand geben, welcher mit stark verdünnter Ammoniak-flüssigkeit die Murexidreaktion liefert (1:120 000).

Sie unterscheiden sich, abgesehen von den schon oben angegebenen Eigentümlichkeiten, nach Leuzinger dadurch vom Caffein, dass sie in Wasserlösung durch Quecksilberchlorid, Quecksilbercyanid, Palladiumchlorür und Silbernitrat nicht gefällt werden.

Ueber einige Glykoside und Bitterstoffe.

Bei Bearbeitung dieses Gegenstandes, welche ich den Herren O. Brasche, R. von Bunge und W. Unverhau¹) übertragen hatte, sollte zunächst Auskunft über die Nachweisbarkeit einzelner Herzgitte wie Strophantin und Adonidin, welche bisher nach meiner Methode noch nicht geprüft waren, gesucht werden. Alsdann sollten einige schon früher von mir und meinen Schülern untersuchte Gifte wie Helleborin, Convallamarin, Digitalin etc. einer Nachprüfung unterzogen werden, bei welcher namentlich dem Umstande Rechnung zu tragen war, dass die durch den Handel verbreiteten und in Apotheken vorrätigen Präparate nicht immer in ihren Eigenschaften den in der Litteratur beschriebenen Substanzen entsprachen. Weiter sollten einzelne Glykoside, welche neuerdings praktische Bedeutung erlangt (Phloridzin) oder wiedererlangt haben (Amygdalin), kontroliert und endlich einige nichtglykosidische Bitterstoffe, welche starkwirkende Medikamente darstellen (Condurangin, Podophyllumbestandteile, Cotoin etc.) ins Auge gefasst werden.

Bei der Mehrzahl dieser Stoffe kann der Weg der Abscheidung, wie er in meiner "Ermittelung von Giften" angegeben wurde, ohne weitere Modifikation benutzt werden, wo, wie beim Hesperidin etc., solche notwendig sind, wird das an geeigneter Stelle angegeben. Bemerkt mag nur werden, dass die Reaktionen der einzelnen hier zu besprechenden Gifte oft reiner erhalten werden, wenn man dazu

^{1) &}quot;Ein Beitr. z. forens. Chem. einiger stickstofffreier Pflanzenstoffe." Diss. Dorpat 1894, u. a. O.

den Verdunstungsrückstand der zweiten und dritten Ausschüttelung, als den der ersten, verwendet. In diesem finden sich oft reichlicher fremde Substanzen, welche die Reaktionen unsicher machen. Hie und da empfiehlt es sich, den Rückstand der ersten Ausschüttelung wieder in warmem Wasser oder Alkohol und anderen geeigneten Flüssigkeiten zu lösen und diese Lösung, event., wenn Alkohol etc. benutzt wurde, nach Zusatz von Wasser, nochmals durch das geeignete Lösungsmittel auszuschütteln.

Das von der Firma Merck bezogene Strophantin. Strophantin, welches Unverhau zu seinen Versuchen benutzte, hatte im wesentlichen die Eigenschaften, welche Fraser für das so benannte Glykosid angiebt. Es war farblos, teilweise krystallinisch, leicht löslich in Wasser, schwer löslich in Alkohol, fast unlöslich in Aether und Chloroform. Durch Petroläther und Benzol ließ es sich nicht, durch Chloroform nur spurweise ausschütteln. Durch Amylalkohol konnte es leichter der wässrigen Lösung entzogen werden, so daß aus 100 ccm Harn 0,006 g, aus ebensoviel Blut 0,004 g nach meiner Methode bei Anwendung von Amylalkohol nachgewiesen wurden. Zu bedauern ist, dass gerade bei Strophantin einzelne, der an sich recht charakteristischen Reaktionen durch kleine Mengen fremder Stoffe, wie sie durch Amylalkohol¹) leicht mit abgeschieden werden, gestört werden. Hier wird selbstverständlich der physiologische Nachweis besonderen Wert haben, da der Herzstillstand in Systole beim Frosch schon durch 0,00001 g Strophantin zu erlangen ist (Reusing).

Chemische Reaktionen: Konzentrierte SO₄ H₂ färbt sich mit Strophantin sogleich grünlich bis orange, dann schnell rot bis rotbraun, beim Erwärmen dunkelbraun und zuletzt grün²) (0,000 005). In solchen roten Mischungen sieht man nach v. Bunge erst bei starker Konzentration, während das violette Ende des Spektrums bis

¹⁾ Kippenberger, dessen Abhandl. in der Zeitschr. f. anal. Chem. Jg. 34 p. 394 ich erst nach Abschluß der Versuche kennen lernte, empfiehlt eine Misch. aus gleichen Vol. Aether und Chloroform bei Zusatz von NaCl zur Wasserlösuug.

²) Auch nach Wasserzusatz tritt die Grünfärbung schnell ein (0,00005), ebenso nach Zugabe einer sehr verd. Lösung von Eisenchlorid (vergl. auch Helbing im Journ. d. Pharm. et de Chim. T. 16 p. 23).

560 µ absorbiert erscheint, einen schmalen aber intensiven Streifen in Orange von $610-600 \mu$.

Erdmann's Reagens löst mit gelbroter (0,0002), bei größeren Mengen mit brauner Farbe (kein charakteristisches Spektrum), Millon's Reagens giebt keine charakteristische Reaktion. Konzentrierte NO₃ H löst farblos, dann schwach rötlich, beim Erwärmen granat- bis violettrot, dann aber schnell farblos werdend (kein charakteristisches Spektrum).

Fröhde's Reagens, Vanadinschwefelsäure, Selenschwefelsäure verhalten sich der SO₄ H₂ ähnlich.

Setzt man zu einer Lösung des Strophantins in konzentrierter SO4 H2 einen Tropfen Furfurolwasser, so färbt sich die Mischung rotviolett (0,00002). Im Spektrum erkennt man dann ein gut begrenztes Band in Gelborange von 600-550 µ, ein weniger scharf begrenztes Band in Blaugrün von 500-480 µ, endlich auch das violette Ende bis 450 µ absorbiert. Konzentrierte Salzsäure löst das Strophantin anfangs farblos, später erscheint ein grünlicher Schimmer, beim Erwärmen gelbgrüne Färbung und zuletzt Abscheidung des gefärbten Produktes (das in Alkohol löslich ist). Eine Lösung von Phenol in starker HCl löst beim Erwärmen nach Unverhau violett, später grün (0,0001-0,00015). Strophantin wird durch Gerbsäure und Jodjodkalium aus seiner Lösung gefällt.

Eine Lösung von Phenol in starker HCl löst beim Erwärmen nach Unverhau violett, später grün (0,0001-0,00015). Strophtanin wird durch Gerbsäure und Jodjodkalium aus seinen Lösungen getällt.

Adonidin ist neben dem Strophantin in neuerer Zeit häufig als Mittel bei Herzkrankheiten benutzt. Wie dieses bewirkt es schon in kleinen Dosen bei Fröschen Herzstillstand (meistens) Es soll energischer als Digitalin, aber weniger in Systole. cumulativ wirken. Indem ich in Bezug auf die Chemie des Adonidins auf die Arbeiten von Podwissotzky1) verweise, bemerke ich, dals das von Unverhau benutzte, von Merck bezogene Präparat ein gelbliches Pulver darstellte, schwerlöslich in Wasser und Aether, leichtlöslich in Alkohol und in Chloroform. Es wurde durch Petroläther nicht, durch Benzol nur spurweise, durch Chloroform ziemlich

¹⁾ Arch. f. Pharm. Jg. 1889 p. 141.

leicht aus saurer wässeriger Lösung ausgeschüttelt und mittels dieser Flüssigkeit konnte A. nach meiner Methode aus Harn- und Blutmischungen etc. leicht isoliert werden (0,001 aus 100 ccm).

Reaktionen: Konz. SO_4 H₂ löst Adonidin mit brauner Farbe (0,000002); im Spektrum sahen Brasche und von Bunge eine Absorption des äussersten Violett und ein Band in Blaugrün von 514 bis 478 μ .

Aehnliche Resultate giebt Fröhde's Reag. Von einer Mischung von gl. T. SO₄ H₂ und Alkohol¹) wird A. zu intensiv blauvioletter Lösung aufgenommen, wobei man im Spektrum zuerst ein Band in Orange von 600 bis 570 μ , später auch eines in Blaugrün von 510 bis 470 μ , stark verwaschen zum Violett, wahrnimmt, welches letztere selbst bis 450 μ verdunkelt erscheint. Giebt man zu dieser Mischung einen Tropfen wässeriger Lösung von Fe₂ Cl₆, so entsteht intensiv blaugrüne Färbung, wie bei Lafons Digitalin-Reaktion³), wobei die erwähnten Absorptionen des Spektrums bis auf die in Violett verschwinden. Mischt man eine alkoholische Lösung von A. mit Selenschwefelsäure; so wird sie himmelblau gefärbt und zeigt im Spektrum einen scharf begrenzten Streifen in Orange (630 bis 608 μ), der auch dann bleibt, wenn die Lösung bei längerem Stehen grün wird (0,00002).

Konzentrierte Salzsäure löst A. in einigen Minuten rosa, nach einiger Zeit oder beim Erwärmen grün werdend (0,000005). Uebergielst man A. mit einer Mischung aus zwei Teilen Alkohol und zehn Teilen starker HCl, oder mischt man die alkoholische Lösung desselben mit starker HCl, so zeigt sich leuchtendes Rosaviolett und später grüner Niederschlag (0,000005), wobei im Spektrum ähnliches wie bei der Mischung mit SO₄ H₂ und Alkohol beobachtet wird.

NO₃ H löst braun, später gelb, rauchende Säure farblos.

Mischt man eine Lösung des A. in verdünntem Weingeist mit verdünnter Schwefelsäure und Phosphormolybdan—oder Metawolframoder Gerbsäure, so tritt ein Niederschlag ein.

Helleboreïn. Wünschenswert erschien es, im Anschluß an das Adonidin noch einige Versuche mit Helleboreïn zu unternehmen. Von diesem Glycoside besitze ich eine Originalprobe in

²⁾ Besser 5:4 gemischt.

¹⁾ Nach Kobert geben auch Oleandrin und Sapotoxin die Reaktion.

Arch. d. Pharm. CCXXXIV. Bds. 1. Heft.

5

schönen nadelförmigen Krystallen, welche ich Marmé verdanke und mit der ich s. Z. die früher publizierten Versuche ausgeführt habe. Sie wird durch konz. SO₄ H₂ schön rot gelöst und gleicht in dieser Beziehung dem Helleborin, dessen sonstige Eigentümlichkeiten das Präparat nicht teilt. Die jetzt im Handel vorhandenen Helleboreinproben, die ich teils von Merck, teils von Zimmer bezogen habe, werden aber durch SO₄ H₂ nur braun gefärbt. Da nun auch in anderer Beziehung die Präparate nicht übereinstimmen, so haben wir neue Versuche mit dem, was im Handel als Helleborein vorliegt, ausgeführt. Die uns zugänglichen Proben stellten ein fast farbloses, amorphes Pulver dar, in Wasser und Alkohol leicht, in Aether und Chloroform schwer löslich. Durch Petroläther und Benzol konnte es nicht, durch Chloroform nur spurweise, durch Amylalkohol leichter aus saurer, wässeriger Lösung ausgeschüttelt werden, und bei Anwendung von Amylalkohol ließ es sich nach meiner Methode aus Harn- und Blutmischungen etc. isolieren (aus 100 ccm Blut 0,006). Bei Untersuchung von Harnmischungen beobachtete Unverhau häufiger, dass, wenn die Amylalkoholausschüttelung in der Wärme verdunstet wurde, plötzlich eine Grünfärbung eintrat, die man auch beim Erhitzen einer sauren, alkoholischen Lösung von Helleboretin wahrnimmt. Es findet also in der Amylalkohollösung (durch mit ausgeschüttelte Säure) eine Zersetzung des Helleboreins statt, die sich wohl verhindern ließe, wenn man vor Anwendung von Amylalkohol die wässerige Flüssigkeit genau neutralisierte.

Reaktionen: Das untersuchte Helleboreïn löst sich, wie gesagt, in SO₄ H₂ anfangs gelb-, später dunkelbraun (0,00001), ohne daß ein charakt. Spektr. erkannt würde. Fröhde's Reag. nimmt gleichfalls zu brauner Lösung auf, die aber eine Absorpt. in Blaugrün (496—481 μ) und Verdunkelung am violetten Ende des Spektr. zeigt. Weniger deutlich sieht man das Band in den braunen Mischungen des H. mit SO₄ H₂ + Fe₂ Cl₆, Erdmann's Reag. und Vanadinschwefelsäure. SO₄ H₂ plus Brom geben intensiv rotbraune Mischung mit einer schwachen Absorpt. in Grün. In einer Mischung aus SO₄ H₂ und Alkohol wird H. blaßrosa, beim Erwärmen dunkler (0,0005) und wenn letztere Lösung noch eine Spur Jodkalium enthält (1,0 SO₄ H₂, 0,7 Alkohol, 0,01 einer 10 proz. Lösung von K J), so tritt innerhalb ½ Stunde schön dunkelrosa Färbung ein.

Recht charakteristische Reaktionen kann man auf Grundlage der Thatsache erlangen, daß H. beim Erhitzen mit alkoholischer Salzsäure sich spaltet, indem Helleboretin entsteht. Die Flüssigkeit nimmt dabei tiefblaue Färbung an. v. Bunge beobachtete im Spektrum derselben ein Band in Grün von 552—517 μ (0,00003) das auch bleibt, wenn man etwas NO₈H zugesetzt und dadurch blauviolette Färbung veranlaßt hat. Mit Brom nimmt die (blaue) Lösung in alkohol. HCl rote Färbung an, wobei das Band in Grün schwindet und nur eine Verdunkelung in Violett und Blau gesehen wird.

Konz. wässerige Salzsäure löst farblos, später zeigt sich ein rötlicher Schimmer. Erhitzt man mit der HCl, so erfolgt auch hier Spaltung unter Abscheidung von Helleboretin. Auch dieses giebt dann nach Aufnahme in Alkohol die oben erwähnten Reaktionen.

NO₈H färbt vorübergehend braungelb, Phosphormolybdän-Metawolfram- und Gerbsäure fällen das H. aus sauren wässerigen Lösungen.

Convallamarin. Die aus verschiedenen Fabriken bezogenen Präparate zeigten bei unseren Versuchen ein ziemlich gleiches Verhalten. Sie erwiesen sich als amorph, in Wasser und Alkohol leicht, schwerer in Chloroform, noch schwerer in Aether löslich. Durch Petroläther und Benzol wurde Convallamarin nicht, durch Chloroform ziemlich leicht der wässerigen Lösung entzogen. Und aus Blut und Harn ließen sich bis 0,002 Proz. nach meiner Methode wiedergewinnen.

Reaktionen: Konz. SO_4 H_2 löst mit gelbbrauner Farbe und es erfolgt allmählich unter Wasseranziehung aus der Luft, resp. nach vorsichtigem Zusatz von Wasser dunkelrosa, dann violette oder blauviolette Färbung. Solange die Flüssigkeit bräunlich war, sah Brasche eine Absorbtion von Violett und ein Dunkelheitsmaximum in Grün von $512-484~\mu$, nach Eintritt der Violettfärbung ein Band in Gelb von $570-548~\mu$ nebst schmalen Streifen in Orange auf $610~\mu$.

Konz. Salzsäure löst in der Kälte mit rotgelber, beim Erwärmen granatroter Farbe (0,00005). NO₃H färbt nicht sehr intensiv rötlich.

Digitonin und Digitalin. Diese beiden Glykoside haben, da sie in den jetzt vorzugsweise verarbeiteten Fingerhut-

samen reichlich vertreten sind, namentlich in Fällen, wo Vergiftungen nicht mit Digitalisblättern oder deren Auszügen, sondern käufl. Digitalisorten vorkommen, ein besonderes Interesse. Da nun Dank der Arbeiten Kiliani's und Anderer entsprechend reinere Präparate wie früher im Handel vorliegen, so veranlaßte ich Herrn Unverhau außer mit Digitonin gerade mit einigen der besseren Handelssorten des Digitalins noch einige ergänzende Versuche auszuführen.

Digitonin lag in einer von Merck bezogenen, fast farblosen krystallinischen Probe vor. Es war in Alkokol viel leichter als in Wasser, in Chloroform schwer löslich. Durch Petroläther und Benzol konnte es nicht, durch Chloroform nur schwer, leichter durch Amylalkohol ausgeschüttelt werden, so daß bei Bearbeitung nach meiner Methode durch Amylalkohol aus 100 ccm Harnmischung 0,005, aus Blut 0,003 wiedererlangt werden konnten. Zum Identifizieren wird man besonders folgende Reaktion verwenden: D. löst sich in konz. SO₄ H₂ zu schön roter Solution, allmählich dunkler, zuletzt rotviolett werdend (0,00002). Im Spektr. sah Brasche ein undeutliches Band von 500—486 μ in Grün.

Konz. Salzsäure löst anfangs mit schwach gelber, beim Erwärmen mit granatroter Farbe. NO₃ H nimmt zu farbloser Lösung auf.

Dass es auch beim Kochen mit verd. SO₄ H₂ oder HCl allmählich rote Lösungen giebt und die Wirkungen des Digitalins aufs Herz nicht teilt, kann zur Unterscheidung von diesem benutzt werden.

Digitalin lag in 4 verschiedenen Proben vor, und zwar 1. sog. Digitalin. verum 1894 von Boehringer u. Söhne in Manheim bezogen, im wesentlichen wohl Kilianis Präparat entsprechend, 2. Digitalin pur. cryst. von Merck, 3. Digitalin pulv., 1893 von Zimmer u. Comp. in Frankfurt a. M. bezogen, 4. Digitalin pur. alb. 1889 aus derselben Fabrik erhalten. Alle diese waren amorph, fast farblos; 2. u. 3. waren in Wasser und Alkohol leicht löslich, alle in Chloroform und besonders in Aether schwer löslich. Durch Petroläther ließ sich keines aus saurer wässriger Lösung ausschütteln, durch Benzol nur aus 1 eine Spur (wahrscheinlich geringe Verunreinigung) erlangen, zum Teil gingen sie dann in Chloroform über — am wenigsten 4; die Hauptmasse wurde durch Amylalkohol, der demnach bei Untersuchung auf Digitalin mehr wie bisher in

Anwendung kommen sollte, ausgeschüttelt. Aus je 100 ccm Harn und Blut wurden von 0,006 des Präp. 1 und von 0,007 des Präp. 2 und 3 soviel wiedergewonnen, daß die char. Reakt. gelangen. Beim Präp. 4 war erst nach 0,05 der Nachweis möglich.

Reaktionen: Konz. SO₄ H₂ löst 1 mit grüngelber Farbe, die dann in goldgelb, braungelb und rot übergeht, während ein Zusatz geringer Mengen von NO₈ H, Br oder Fe₂ Cl₆ prachtvoll blauviolest macht (0,000003). Auch engl. Schwefelsäure des Handels und Erdmann's Reagens geben letztere Färbung, die sich auch durch Fröhde's Reagens erlangen lässt. Die Präp. 2 und 3 gaben diese Farbenreaktionen ebenfalls, nur waren die Färbungen — besonders bei 2 - nicht so charakteristisch, so dass, um sie deutlich zu erlangen, größere Mengen (von 2-0,00005, von 3-0,000005) erforderlich Präp. 4 gab selbst mit SO₄ H₂ und Br nur wenig befriedigende Reaktionen. In Bezug auf die Spektra dieser Farbenmischungen ermittelte Brasche, dass sie im allgemeinen minder ausgesprochen, als die mit französischen Digitalinen erhalten werden. Die Schwefelsäuremischung zeigt kein Absorptionsband, franz. Digitalin giebt Absorpt. in Blau (493-478 µ), die Mischung mit Erdmanns Reagens oder SO₄ H₂ + Fe₂ Cl₂ nur schwach angedeutet 3 Bänder, welche Brasche bei Anwendung von französischem Digitalin deutlich resp. in Blau (493-478 \(\mu), Grüngelb (540-528 \(\mu) und Gelb (586—570 µ) wahrnahm und zwar so, dass das letztere mit der Zeit an Intensität zu-, die ersteren abnahmen. Auch in der Mischung mit SO₄H₂ + Br, die vorzugsweise das Band in Blau und Gelb — letzteres verschoben auf 570-560 µ - zeigte, gab deutsches weniger deutliche Bilder, wie das französische Digitalin.

Daß deutsches Digitalin die Lafon'sche Digitalinreaktion, die Kobert mit Digitoxin, Oleandrin und Sapotoxin, Unverhau auch mit Strophantin erhielten, nicht teilt, mag hier besonders hervorgehoben werden ¹).

¹⁾ Brasche erhielt in der blaugrünen Mischung, die man nach kurzem Erwärmen des franz. Digitalins mit gl. Vol. Alkohol und SO₄H₂ und dann Zusatz von verd. Lösung von Fe₂Cl₆ erhält, kein charakt. Spektrum. Wohl aber sah er, wenn er mit Alkohol und SO₄H₂ allein bis zur Gelbfärbung erhitzt hatte, ein Band in Blau (475—467 µ).

Konz. Salzsäure löste das Präparat 1 gelbgrün (0,0001) 2 und 3 schwach grüngelb, 4 in der Kälte farblos.

Die hier beobachteten Differenzen sind wohl vorzugsweise durch den Umstand zu erklären, daß nur ein Teil dieser Präparate (namentlich 1) aus Digitalissamen dargestellt sind. Daß in diesen wesentlich andere Bestandteile wie in den Blättern sich finden, hat kürzlich noch in dieser Zeitschrift (Jg. 1895 p. 299 und 311) Kiliani hervorgehoben. Soweit die französischen Präparate Lafon's Reaktion geben, ist wohl anzunehmen, daß sie aus Blättern stammen, denn nur diese enthalten nach Kiliani Digitoxin, welches sicher — vielleicht allein unter den Digitalisglykosiden — diese Reaktion giebt.

Saponin, Sapotoxin und Quillajasäure. Von diesen Substanzen sei hier nur kurz erwähnt, dass Unverhau nochmals ihr Verhalten bei der Ausschüttelung geprüft und nachgewiesen hat, dass sie am leichtesten durch Amylalkohol aufgenommen werden, Zu dem, was über die Reaktionen dieser Körper bekannt ist, möge nur bemerkt werden

- 1. daß nach Versuchen Brasche's die Rotfärbung, welche Saponin beim Stehen der Schwefelsäurelösung in 1—2 Stunden bewirkt, besser und schneller erlangt wird, wenn man zu 10 bis 12 Tropfen der SO_4 H₂-Lösung 1—2 Tropfen Wasser zusetzt. Das Spektrum zeigt dabei eine Verdunkelung der violetten Seite bis 570 und ein Dunkelheitsmaximum von $552-527 \mu^{1}$).
- 2. Dass Brasche beim Sapotoxin (siehe auch unter Digitalin) in der Schwefelsäuremischung meistens mehr oder minder deutlich Bänder in Grün zwischen 538 und 515 μ wahrnahm.

¹⁾ Dies gilt für Saponin, welches nach der Methode von Stütz dargestellt wurde. Nach älteren Methoden bereitete Saponine gaben je nach der Abstammung etwas verschiedene Spectra. Brasche beobachtete beim Saponin der Sapon. rubra zuerst ein Band in Grün von 517—495 μ , dann ein zweites in Gelbgrün von 560—550 μ , das auch nach Schwinden des ersteren blieb. Beim Saponin aus levantischer Seifenwurzel erstreckte sich ersteres von 495—483 μ in Grünblau und letzteres von 550—527 μ in Gelb. Saponin aus Quillaja hatte außer Absorption in Violett und Blau bis gegen 460 μ nur ein undeutliches Band von 550 bis 513 μ in Gelbgrün und beim Saponin der Agrostemma sah Brasche Bänder von 550—532 μ in Gelb und von 520—497 μ in Grün. Auch ein als Agrostemmin bezeichnetes Präparat gab 2 Bänder ähnlich dem Saponin der Sapon. rubra.

3. Dass er bei Quillajasäure (Schwefelsäuremischung) Absorptionen in Gelb zwischen 586 und 552 μ , auch wohl Verdunkelung in Violett und Blau (496—470 μ) beobachtete.

Phloridzin hat für den Gerichtschemiker ein besonderes Interesse erlangt, seitdem von Mehring nachgewiesen, dass durch dasselbe beim Menschen ohne nachweisbare Störung des Allgemeinbefindens Diabetes simuliert werden kann, was z. B. benutzt werden könnte, um sich der Militärpflicht zu entziehen. Auch therapeutisch hat man versucht das Phloridzin anzuwenden. Pietkiewicz nimmt an, dass ein Teil des innerlich verwendeten Phloridzins durch den Harn unzersetzt abgeschieden werde.

Phloridzin bildet farblos nadelförmige Krystalle, schwerlöslich in kaltem, leichtlöslich in warmem Wasser und in Alkohol. Von Chloroform wird es in der Kälte schwer aufgenommen und auch bei Ausschüttelungen geht es nur in geringer Menge in Chloroform (und in Benzol) fiber. Das beste Mittel, um Phloridzin der wässrigen Lösung zu entziehen, ist Amylalkohol. Letzterer läßt aus 100 ccm Harn oder Blut noch 0,001 wiedergewinnen.

Reaktionen. Konzentrierte SO₄ H₂ löst gelb, dann rot, beim Erwärmen braun (0,00002). Die rote Mischung läßt nach v. Bunge ein Band in Blau von 485—460 μ erkennen. Fröhde's Reagens färbt sich mit Phloridzin königsblau (0,000005), später grün, wobei das Spektrum ein Band in Orange von 630—590 μ (v. Bunge—Gänge sah ein Band von 620—556 μ mit einem Maximum bei 586) und ein zweites in Blaugrün von 530—490 μ (Gänge 520—453 μ mit Maximum bei 480 μ) zeigt. Vanadinschwefelsäure färbt beim Erwärmen rot bis rotviolett (0,00002).

Konzentrierte NO_8 H wird mit Phloridzin tiefgrün, dann dunkelbraun (rauchende Säure rot, diese Mischung hat im Spektrum eine leise Beschattung in Grün von $550-500 \,\mu$).

Eisenchlorid färbt Phloridzin in Wasserlösung (besser 1 T. Fe₂ Cl₆ in 10 T. Alkohol) braunviolett (0,000015). Im Spektrum ist nichts Charakteristisches zu sehen.

Brombromkalium bewirkt in alkoholischer Lösung von Phloridzin Niederschlag.

Am ygdalin interessiert uns schon wegen seines Vorkommens in bitteren Mandeln und anderen Samen der Pomaceen und Amygdaleen. Dass man es auch als Medikament anzuwenden versuchte, ist bekannt. Ueber sein Verhalten im Tierkörper ist namentlich bei Grisson¹) nachzulesen. Dass bei Anwendung grösserer Dosen ein Teil das Amygdalins unzersetzt in den Harn übergehe, haben Kölliker, Müller und Pietkiewicz behauptet.

Amygdalin bildet farblose Krystalle, in Wasser und warmen Alkohol leicht löslich, fast unlöslich in Aether und Chloroform. Beim Ausschütteln versagen Aether, Petroläther und Benzol den Dienst. Chloroform nimmt nur Spuren auf, am besten geht auch Amygdalin in Amylalkohol über. Mittels dieses konnten aus 100 ccm Blut 0,01, aus ebensoviel Harn 0,02 nach meiner Methode gewonnen werden.

Reaktionen. Die Lösung von Amygdalin in SO_4 H_2 nimmt allmählig rote Farbe an (0,00005), erwärmt man, so erfolgt die Färbung schneller und schreitet bis zum Kirschrot vor. Im Spektrum sah von Bunge einen Streifen in Gelbgrün von $580-550\,\mu$ (Gänge $605-557\,\mu$ mit Max. bei 573). Giebt man zur Mischung mit SO_4 H_2 eine geringe Menge K_2 Cr_2 O_7 , so tritt schnell dunkel kirschrote Färbung (Spektralstreifen dunkler und etwas breiter) ein, der später Violett und Grün folgt (0,0001). Andere Gruppenreagentien, welche SO_4 H_2 enthalten, geben ähnliche Färbungen wie diese allein.

Hesperidin. Dieses in Aurantiaceen verbreitete und auch in Buccoblättern vorkommende Glykosid ist in kaltem Wasser fast unlöslich, auch in warmem Wasser und Alkohol ist es nicht leicht löslich und von Petroläther, Aether, Benzol und Chloroform wird es nicht oder nur spurweise aufgenommen. Daes nun auch in Essigäther und Amylalkohol nicht übergeht, müsste zum Nachweis ein anderes Verfahren in Anwendung kommen. Man kann dabei Nutzen aus dem Umstand ziehen, daß Hesperidin in starker Essigsäure, ferner in verdünnter Natronlauge löslich und aus letzterer Solution durch HCl fällbar ist.

Reaktionen. Konzentrierte SO₄ H₂ löst mit orange Farbe, die auch beim Erwärmen bleibt (0,0001). Im Spektrum hat man eine Absorption des Violett und einen Streifen in Grün von 530—490 µ. Fröhde's Reagens löst rotbraun (kein charakteristisches Spektrum) und

¹⁾ Ueber das Verhalten der Glykoside im Tierkörper. Diss. Regensburg 1887.

Zusatz einen Tropfen verdünnter HCl macht dann Blau und Grün (0,00002). Vanadinschwefelsäure und Erdmann's Reagens lösen dunkelgelb (0,0001).

Hesperidin, in verdünnter Kalilauge gelöst und bis zur Trockne gebracht, färbt sich nach Hoffmann und Will rot und violett. Schöner erhielt Unverhau diese Reaktion, wenn er nur mit Kalilauge eine zeitlang erbitzte und dann nach dem Abkühlen konzentrierte SO₄ H₂ zufügte (0,00004).

Wird Hesperidin mit konzentrierter Kalilauge bis zur Schmelzung und Entfärbung der ursprünglich gelben Mischung erhitzt, so entsteht Protokatechusäure, die mit Fe₂ Cl₆ grün oder nach Zusatz von Sodalösung grün, blau und violettrot gefärbt wird.

Erhitzt man (Tiemann und Will) Hesperidin mit Wasser und Natriumamalgam einige Minuten und versetzt dann mit HCl, so entsteht ein in Alkohol rotviolett löslicher Niederschlag.

On onin, ein Glykosid der Ononis spinosa, soll vom Darm aus resorbiert und teilweise unverändert durch den Harn abgeschieden werden (Bülow). Es stellt ein farbloses Krystallpulver dar, welches schwerlöslich in Wasser und kaltem Alkohol, leichtlöslich in heißem Alkohol, fast unlöslich in Aether und Chloroform ist. Ausgeschüttelt wird es durch Benzol und Chloroform nur spurweise, reichlich durch Amylalkohol und dieser läßt aus Mischungen mit 100 ccm Harn 0,003, mit 100 ccm Blut 0,006 Ononin wiedergewinnen.

Reaktionen: Konz. reine SO_4H_2 löst farblos, aber geringe Verunreinigungen oder Zusätze von Ferriverbindungen geben lebhafte Rotfärbung. Mit SO_4H_2 und wenig Fe_2Cl_6 können 0,0001 mit SO_4H_2 und MnO_2 0,000015 g so erkannt werden. Letztere Mischung zeigt im Spektrum 2 Streifen, resp. in Blaugrün von 510—490 μ und in Grün von 560—540 μ . Erdmann's und Fröhde's Reagentien geben (bei 0,00005) gelbliche, später rote Färbung¹) mit schwacher Absorbtion in Grün (570—548 μ). Vanadinschwefelsäure und ebenso $SO_4H_2 + K_2Cr_2O_7$ bewirken Violett- oder weinrote Färbungen ohne charakt. Spektrum (0,00005).

Löst man O. in wenig konz. Kalilauge, so bewirkt nach dem Verdampfen konz. SO₄H₂ Blaufärbung, die schnell in Grün übergeht.

¹⁾ Späterer Zusatz von HCl macht die Mischung mit Fröhde's) Reagens kirschrot (0,0001).

Im Spektrum beobachtete v. Bunge außer leichter allgemeiner Beschattung Absorption in Violett bis 450 µ und ein Band in Rot von 690-660 µ. Hat man die Kalilauge nicht vollständig verdampft, so sieht man mitunter schnell vorübergehend blaue, grüne und rote Färbung mit SO₄H₂, und Rotfärbung beobachtete Unverhau auch nach Zusatz von Wasser zur grünen Mischung (0,00005).

Uranschwefelsäure (1 T. uransaur. Ammon, 20 T. SO₄H¹) wird durch O. violett (0,00002). Konz. Salzsäure löst grüngelb (0,0002), konz. NO₈H, noch deutlicher rauchende Säure, grün.

Condurangin, ein wesentlicher Bestandteil der gegen Carcinom etc. empfohlenen Rinde von Gonolobus Condurangu, hat nach Jukna²) recht energisch giftige Wirkungen. Im Hinblick auf die von Jukna und Boquillon ausgesprochenen Bedenken gegen die Reinheit des im Handel vorkommenden Präparates will ich bemerken, dass die Versuche Unverhaus sich vorzugsweise auf das Glykosid beziehen, welches in kaltem Wasser löslich, beim Kochen der Lösung sich abscheidet und welches nach Jukna's Versuchen besonders starkwirkend ist (Condurangin & nach Boquillon). Glykosid kann aus sauren Wasserlösungen durch Petroläther nicht, wohl aber durch Benzol und namentlich Chloroform ausgeschüttelt werden, so dass aus je 100 Cc Harn und Blut 0,004-0,005 wiedergewonnen werden.

Reaktionen: Konz. SO₄ H₂ löst C. tiefrot, später dunkelbraun (0,00001). Im Spektrum beobachtete Brasche ein Band in Grünblau von 509-478 \mu, bei konzentrierten Mischungen allmählich mit einer Verdunkelung in Violett zusammenfallend. Fröhde's Reagens bewirkt in wässeriger Lösung des C. Grünfärbung und Abscheidung grünen Niederschlages (0,0001). Mischt man zu alkohol. Lösung von C. etwas Selenschwefelsäure, so färbt sie braun und dann blaugrün, beim Erwärmen intensiv grün (0,0005). Lässt man eine Mischung gl. Vol. Alkohol und SO₄ H₂ auf C. einwirken, so wird sie rotbraun und nach fernerem Zusatz von etwas Fe₂ Cl₆ innerhalb ¹/₄ Stunde grünblau (0,00002).

Konz. Salzsäure löst, namentlich beim Erwärmen, mit grünlicher Färbung, Salzsäure plus Phenol machen gelbgrün und beim Erwärmen schwach violett (0,0002).

¹⁾ Arb. d. pharmacol. Inst. zu Dorpat H. 4 (1890).

Konz. NO₃ H löst gelb, rauchende beim Erwärmen rot bis rotviolett (0,0005).

Jodjodkalium, Brombromkalium, Kaliumquecksilberjodid, Kalium-kadmiumjodid, auch viele Chloride und Sulfate fällen C. aus Wasserlösungen.

In Bezug auf die von Vulpius u. A. angeregte Frage, ob nich^t das Condurangin mit dem Vincetoxicin identisch sei, bemerke ich, dass das Verhalten eines im Dorpater pharmaceutischen Institute dargestellten Vincetoxicin-Präparates beim Ausschütteln mit Benzol und Chloroform, ebenso die Reaktion desselben gegen alkohol. SO_4H_2 und Fe₂ Cl₆ völlig denjenigen des Condurangin entsprachen.

Podophyllin, Podophyllotoxin, und Pikropodophyllin ist bekanntlich im Wesentlichen nur ein alkohol., durch Wasserfällung gereinigtes Extrakt der Podophyllumrhizome, dessen Wirkungen nach Podwissotzky vorzugsweise auf den in ihm vorhanden en beiden Bestandteilen Podophyllotoxin und Pikropodophyllin beruhen. Dementsprechend hat Unverhau seine Versuche zunächst mit diesen beiden Substanzen, später aber auch mit der "Podophyllin" genannten Mischung ausgeführt.

Podophyllotoxin lag als ein hellgelbes Pulver vor, kaum in Wasser und Petroläther, leicht in Alkohol, Aether, Benzol, Chloroform löslich. Wegen der Schwerlöslichkeit in Wasser empfiehlt es sich, die Vorbereitungen zu den Ausschüttelungen in der bei den Estern des Naphtols etc. beschriebenen Weise vorzunehmen, dann aber das Gift durch Ausschütteln mit Benzol der wässerigen Mischung zu entziehen. Aus je 100 ccm Blut oder Harn ließen sich 0,003 wieder abscheiden.

Reaktionen¹): Konzentrierte SO₄ H₂ löst Podophyllotoxin mit gelbbrauner, später dunkelbrauner Farbe auf (0,000004) und ebenso verhalten sich die tibrigen Reagentien, welche SO₄ H₂ enthalten. Zusatz von K₂ Cr₂ O₇, J, Br etc. zur Lösung in SO₄ H₂ bewirken ebensowenig weitere Veränderungen wie Zusatz von H Cl zur Lösung in Fröhde's Reagens. Die Spektra dieser Mischungen boten nichts Charakteristisches dar.

¹⁾ Vergl. auch Spindler "Ueber Podophyllotoxin". Diss. Dorpat 1893.

Konzentrierte NO₈ H färbt sogleich rot, dann rotbraun und gelb (0,00001). Unverhau erhielt die Reaktion besser durch Zusatz eines Tropfens NO₈H in eine Lösung des P. in Eisessig (0,0005). HCl löst gelb.

In der Alkohollösung des P. bewirkt Fe₂ Cl₆ grüngelbe Färbung.

Pikropodophyllin ist gleichfalls in Wasser, auch in Petroläther, Benzol schwer, in Alkohol, Aether, Chloroform leicht löslich. Bei der Ausschüttelung wird es nicht durch Petroläther ode Benzol, sondern erst durch Chloroform erlangt. Aus Mischungen mit je 100 ccm Blut und Harn wurden 0,004—0,005 g wiedergewonnen.

Reaktionen: Konzentrierte SO_4H_2 löst rot, später dunkelbraun, mitunter am Rande violett durchscheinend, beim Erwärmen dunkelbraunrot (0,000003), alkoholische Schwefelsäure löst mit schwacher Violettfärbung (0,00001); auch Zusätze von Br. oder J. zur Lösung in SO_4H_2 rufen violette Färbungen hervor (0,00005), Fröhde's Reagens wird durch P. rotbraun und dann auf Zusatz von etwas verdünnter HCl schön Violett (0,00005). Während bei ersteren Reaktionen kein charakteristisches Spektrum beobachtet wird, sieht man bei der letzterwähnten einen schwachen Streifen in Rotorange von 650—630 μ . Uranschwefelsäure (siehe beim Ononin) löst beim Erwärmen intensiv violettrot (0,000003 — kein charakteristisches Spektrum).

Konzentrierte NO_3 H löst braun, dann rötlich, zuletzt gelb werdend (0,00002).

Podophyllin des Handels verhielt sich bei den Versuchen Unverhau's im Wesentlichen dem Podophyllotoxin gleich.

Cotoin, Paracotoin und Leucotin. Diese 3 Bitterstoffe sind als wesentliche Bestandteile der als Antidiarrhoicum benutzten ächten und falschen Cotorinde anzusehen und es sind besonders die beiden ersteren auch im reinen Zustande als Medikamente benutzt. Cotoin und Paracotoin sollen nach Burkart z. T. unzersetzt in den Harn übergehen.

Cotoin bildet ein gelbliches teilweise krystallinisches Pulver, schwerlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol, Aether, Chloroform, Petroläther und Benzol. Bei den Ausschüttelungen geht es schon in Petroläther über. In Bezug auf die Vorbereitungen zu derselben gilt das bei den Estern und beim Podophyllotoxin gesagte. Aus je 100 ccm Blut und Harn konnten resp. 0,003 und 0,002 Cotoin wiedergewonnen werden.

Reaktionen: Konz. SO₄ H₂ löst mit zitronengelber Farbe, beim Erwärmen dunkler werdend (0,000003), Zusatz von K₂ Cr₂ O₇ ist ohne Einfluß auf die Färbung. Auch andere Gruppenreag., welche SO₄ H₂ enthalten, geben gelbe Mischungen (Titanschwefelsäure mehr bräunliche, SO₄ H₂ plus K NO₂ braune). Das Spektrum dieser Mischungen bietet nichts Charakteristisches dar.

Konz. NO₃ H löst grängelb, dann bräunlich und zuletzt blutrot¹) werdend. Wasserzusatz bewirkt Abscheidung einer dunkelroten Substanz (0,000003). Schöner ist die Reaktion, wenn man in Eisessig löst und dann erst konz. NO₃ H zusetzt. Die lange anhaltende Rotfärbung (0,00001) ist durch ein schlecht begrenztes Spektralband in Grün von 546—488 µ charakterisiert. Rauchende NO₃ H, auf Cotoin gegossen, bewirkt dunkelgrüne, dann gelbrote und braune Färbungen.

Alkoholische (weniger gut wässrige) Lösung von Fe₂ Cl₆ wird durch C. braunschwarz (0,000003).

Brombromkalium fällt Cotoin gelbweiß und in heißbereiteter Lösung des C. wird Silber- und Goldsalz und Fehling'sche Lösung schon in der Kälte, schneller beim Erwärmen, reduziert.

Paracotoin lag als gelblich weißes amorphes Pulvor vor. Es ist in seinem Verhalten gegen Lösungsmittel dem Cotoin ähnlich, nur löst es sich in den meisten derselben etwas schwerer. Seine Isolierung erfolgt ganz wie die des Cotoins durch Petroläther.

Reaktionen: Konzentrierte SO₄ H₂ löst dunkelgelb, beim Erwärmen braungelb (0,000005). Titanschwefelsäure grünbraun, Uranschwefelsäure dunkelgelb, beim Erwärmen rötlich (0,00002). Bei keiner dieser Reaktionen wird ein charakt. Spektrum erhalten.

Konzentrierte NO₈ H wird durch käufl. P. ²) anfangs gelb, dann grün, schneller beim Erwärmen (0,000015). Besonders gut ge-

¹⁾ Bei Podophyllotoxin und Pikropodophyllin sieht man die Rotfärbung schnell vorübergehen, beim Cotoin erst langsam eintreten.

²) Die Reaktion kommt eigentlich dem Oxyleucotin zu, welches das Paracotoin in der Rinde begleitet und schwer von demselben vollständig getrennt werden kann.

lingt diese Farbenreaktion auch hier in der Lösung von P. in Eisessig (0,00005). Im Spektrum der Mischung ist anfangs von Violett bis über Blau, später auch Rot verdunkelt, so daß nur Orange, Gelb und ein Teil von Grün sichtbar bleibt.

Brombromkalium fällt aus alkohol. Lösung des P. roten Niederschlag.

Leucotin ist fast unlöslich in Wasser, das im Handel vorhandene Präparat besteht aus 2 Bestandteilen, deren einer nicht deren in Alkohol aber in Aether und anderer in Alkohol nicht in löslich Beide Aether aber ist. werden von Benzol und Chloroform aufgenommen. Der in Aether lösliche Antheil konnte schon durch Petrolaether, der darin unlösliche erst durch Benzol ausgeschüttelt werden. Dieser in Aether unlösliche Anteil färbt sich, ebenso wie der lösliche, mit SO₄H₂ intensiv gelb. Zusatz einer Lösung von Fe₂Cl₆ zu dieser Mischung bewirkt weißen Niederschlag, während die Flüssigkeit rötlich und auf Zusatz von mehr Fe₂Cl₅ dunkelrot wird. Bei dem in Aether unlöslichen Anteile wird diese Mischung beim Erwärmen intensiv grün.

Peucedanin hat hier, ebenso wie Ostruthin, als Bestandteil einiger offiz. Umbelliferen ein Interesse. Vielleicht ist ersteres mit dem Imperatorin identisch.

P. ist krystallinisch, in Wasser sehr schwer, in Alkohol, Aether, Chloroform, Petrolaether und Benzol leicht löslich. Es kann durch Petroläther aus Wassermischungen ausgeschüttelt werden, so daß nach meiner (modificierten) Methode aus je 100 ccm Mischung mit Blut oder Harn 0,001 g isoliert werden können.

Reaktionen: Konz. SO₄H₂ und alle Gruppenreagentien, welche diese enthalten, ¹) lösen mit grüngelber Farbe bei lebhafter blaugrüner Fluorescenz (0,000002). Diese Lösung wird allmählich gelb. Im Spektrum sieht man nur Verdunkelung der violetten Seite bis cc. 460 μ. SO₄H₂ plus Mn O₂ macht schön grün (0,00003.) Salzund Salpetersäure geben keine charakteristischen Reaktionen.

Ostruthin bildet gelbliche nadelförmige Krystalle, fast unlöslich in kaltem Wasser und verdünnten Säuren, löslich in kochen-

2) Die Alkohollösung fluoresciert in Blau.

¹⁾ Vanadinschwefelsäure vorübergehend blaugrün ohne charakter Spektrum.

dem Wasser, Alkohol, Aether, Chloroform, Benzol und Petroläther. Durch letztere Flüssigkeit lässt es sich nach meiner (modifizierten) Methode isolieren (aas 100 ccm Blut- oder Harnmischung 0,001).

Reaktionen: Konz. SO_4H_2 , Fröhde's und Erdmann's Reag. lösen zu blaßgelber, später blaurötlicher Solution mit intensiver Fluorescenz in Blau (0,000001), die erst beim Erwärmen schwindet. SO_4H_2 plus MnO_2 färben (0,000004), ebenso wie Vanadinschwefelsäure (0,000002) und SO_4H_2 plus $K_2Cr_2O_7$ (0,0000025) sich mit O. blau und erstere Mischung wird beim Erwärmen grasgrün. Im Spektrum der blauen Mischungen sah Brasche eine Absorption von Violett etc. bis 454 μ und ein Band in Orange von 635—570 μ (v. Bunge 620—550 μ). Uranschwefelsäure verhält sich anfangs wie SO_4H_2 , aber die Mischung wird beim Stehen allmählich hellblau und dann dunkelgrün (0,0002).

Konz. NO₈H und Salzsäure geben keine sehr charakteristischen Reaktionen.

Einige Notizen über Alkaloide.

Quebrach oalkaloide. Schon in früheren Publikationen und in der "Ermittelung von Giften" habe ich darauf aufmerksam gemacht, dass in der Quebrachorinde Alkaloide vorkommen, welche in einzelnen Reaktionen dem Strychnin resp. Brucin ähnlich sind. Ich habe dementsprechend auf Mittel hingewiesen, welche gestatten beim Nachweis des Strychnins und Brucins dem Einwand zu begegnen, dass Quebrachin oder Aspidospermin vorliegen. Hier mag, im Anschuss an das früher Bemerkte, noch auf einige wichtigere Reaktionen dieser eingegangen und dabei das Verhalten neben diesen beiden Alkaloiden in der Quebracho vorkommender Pflanzenbasen berücksichtigt werden.

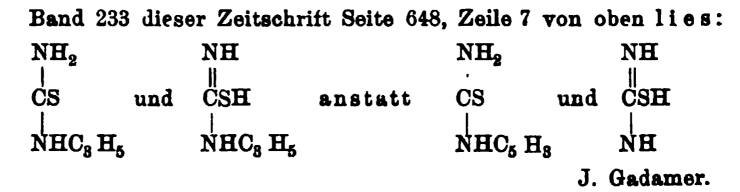
Quebrachin. Wie schon Brasche mitgeteilt hat, kann die Blaufärbung des Quebrachins, welche man am besten in der Lösung mit SO₄ H₂ auf Zusatz von wenig Vanadinschwefelsäure erhält, zur spektrosk. Unterscheidung von Quebrachin und Strychnin verwendet werden. Man sieht bei ersterem ein Band in Orange-gelb von 616—548 μ, aber keine Verdunkelung der violetten Seite des Spektrums. Wenn dann später eine mehr blaugrüne Färbung der Mischung eingetreten ist, zeigt sich neben Verdunkelung in Violett ein schmäleres Band in Orange von 606—586 μ, wobei leise ange-

deutet und für kurze Zeit auch noch einige Absorptionsstreifen in Grün erkennbar sind. Beim Strychnin tritt zuerst das Band von 596—548 µ in Gelb ein, dies blasst dann beim Rotviolettwerden der Mischung ab, später findet sich ein Band in Grün von 524 bis 509 u und dies dehnt sich, nachdem die orange Färbung eingetreten, bis 478 μ aus. Bei der Reaktion mit SO₄ H₂ und KNO₃ oder HNO₃ zeigt die grasgrüne später blaugrüne Flüssigkeit vorübergehend ein Band von 616—548 µ in Orange und Gelb nebst Absorption in Violett, das man auch in der blauen Mischung des Quebrachin mit Fröhde's Reagens sieht. Wenn dieselbe in Blaugrün übergegangen, so zeigt sich Rot bis 538 µ und das äusserste Violett verdunkelt. die Mischung ganz grün geworden, ist nur noch Violett verdunkelt. Aehnliches beobachtet man, wenn auch nur undeutlich, bei Behandlung von Quebrachin mit Flückigers Chromatschwefelsäure (die beim Strychnin anfangs eine Absorption in Orange bis Blau von 610 bis 478 μ und später ein Band in Grünblau von 524—478 μ erkennen lässt). Sehr wichtig ist auch zum Unterschied von Quebrachin und Strychnin die kirschrote Reaktion des ersteren mit SO₄ H₂ und Rohrzucker (Syrup), bei der man ein Band in Grünblau von 509-484 * und Beschattung der violetten Seite wahrnimmt. Diese Versuche hat später auch Mesing wiederholt.

(Fortsetzung in Heft 2.)

Berichtigung.

Ueber Thiosinamin.



Beiträge zur gerichtlichen Chemie.

Von G. Dragendorff.

Fortsetzung.*)

dieses Alkaloid Aspidospermin. Für hatte schon Fraude 1) die Reaktion beim Kochen mit Perchlorspektroskopisch kontroliert und auf die Unterschiede zwischen A., Strychnin und Brucin aufmerksam gemacht. Auch Brasche hat dieselbe, die er wie Czerniewski lieber durch Kochen mit verdünnter Schwefelsäure (1:8) und Kaliumchlorat hervorruft, empfohlen. Er sah die charakteristische Absorption des Aspidospermin in Gelbgrün von 548-493 µ, beim Brucin trat dieselbe weniger deutlich hervor, beim Strychnin beobachtete er sie von 528-493 µ. Mesing hat nun gefunden, dass auch käufl. Quebrachin, Quebrachamin und Hypoquebrachamin mit Perchlorsäure etc. Färbungen hervorrufen, aber sie waren nicht so intensiv, dass im Spektrum eine Absorption zu erkennen war (ob Verunreinigungen mit Aspidospermin?) Mesing erhielt beim

Quebrachamin

in der blauen Mischung mit Fröhde's Reag. ein Spektrum ähnlich dem des Quebrachins, in der roten Mischung mit SO₄ H₂ und Zucker eine Absorption in Grün von 530—516 μ , daneben eine in Grünblau von 500—480 μ und schwacher Beschattung in Violett.

Beim Hypoquebrachamin sah er bei der Zuckerreaktion im wesentlichen gleiches; die betreffenden Bänder lagen zwischen $530-520~\mu$ und $492-484~\mu$.

Aspidosamin giebt in seiner blauen Mischung mit SO₄ H₂ kaum ein Absorptionsspektrum, in der dunkler blauen Mischung mit Fröhde's Reagens sah v. Bunge in dem im Uebrigen gleichmäßig beschatteten Spektrum eine Absorption in Gelborange von 590—550 μ. Mit Furfurolwasser und SO⁴ H² erhielt er himbeerrote Färbung und ein Spektralband in Blau von 500—470 μ. Beim Dunklerwerden der

^{*)} Siehe diese Zeitschrift B. 233, p. 612-630 und B. 234, p. 55 bis 80.

¹⁾ Ber. d. d. chem. Ges. Jg. 12, p. 1558.
Arch. d. Pharm. CCXXXIV. Bds. 2. Heft.

Mischung wird das Band breiter (570—450 µ), später aber wieder auf die früheren Grenzen verschmälert.

Quebrachamin geht nicht in Petroläther, aus saurer Lösung spurweise in Benzol, besser in Chloroform, aus ammoniakalischer noch leichter in Benzol und Chloroform über. Hypoquebrachamin verhält sich ähnlich.

Von Reaktionen, welche spektroskopisch nicht verwertbar, im Uebrigen aber beim Nachweis brauchbar sind, nenne ich für Quebrach an in diejenige mit Goldchlorid, welches nach Grünfeld fleischfarbenen, amorphen Niederschlag fällt, für Hypoquebrach in diejenige mit Platinchlorid — der gelbe Niederschlag löst sich beim Kochen mit roter Farbe —, mit Goldchlorid — Reduktion, dunkelvioletter Niederschlag —, mit Eisenchlorid — kirschrote Färbung.

Erythrophloeum guineense konnte Grünfeld aus saurer Lösung durch Petroläther, Benzol und Chloroform nicht, aus ammoniakalischer durch Benzol und leichter Chloroform ausschütteln.

Das Alkaloid wird durch SO₄H₂ gelb (Muavin aus der nahverwandten Muavarinde rosa) gelöst. Die Lösung wird später — bei auffallendem Lichte betrachtet — grün und rosa gerändert. Fröhde's Reagens löst grün (Muavin ebenso), dann gelbbraun, Vanadinschwefelsäure verhält sich im Ganzen ähnlich, nur geht das Grün später mehr in Grünblau oder Blau über. Mit SO₄H₂ plus wenig Kaliumpermanganat wird es vorübergehend violett.

Ditain (Echitamin) und Ditamin, die Alkaloide der Ditarinde von Alstonia scholaris, werden ersteres nur spurweise aus saurer Lösung, leicht aus ammoniakalischer Solution durch Benzol und Chloroform ausgeschüttelt; letzteres geht aus saurer Lösung in Benzol und Chloroform und aus ammoniakalischer auch in Petroläther über.

Ditain löst sich in konzentrierter SO₄H₂ mit intensiv roter, beim Erwärmen blasser werdender Färbung auf. Auch andere Gruppenreagentien, welche konzentrierte SO₄H₂ enthalten, namentlich Chromatschwefelsäure Flückigers, SO₄H₂ plus NO₈H, Lafon's Selen-Schwefelsäure, Vanadinschwefelsäure, auch konzentrierte NO₅H allein geben schöne johannisbeerrote Färbungen, ohne daß ein charakteristisches Spektrum beobachtet würde. Konzentrierte HCl färbt sich

innerhalb mehrerer Stunden durch gelöstes Ditain purpurrot (kein charakteristisches Spektrum). Löst man aber Ditain in 1—2 Tropfen Spiritus nitrosus und giebt dann SO₄H₂ hinzu, so zeigt die schön rote Mischung im Spektrum zwei Bänder, resp. in Gelb von 564—542 μ und in Grün von 510—502 μ (Mesing).

Ditamin wird durch SO₄H rötlich gelöst, beim Erwärmen violett rot. NO₈H wird durch dasselbe gelb, dann dunkelgrün und zuletzt orangerot gefärbt.

In Bezug auf einige Nebenalkaloide der China und Remijia-Rinden seien hier folgende Notizen nach Versuchen Grünbergs angeschlossen.

Hydrochinin geht aus saurer Lösung nur spurweise in Chloroform, aber aus ammoniakalischer in Petroläther, Benzol, Chloroform etc. über. Es hinterbleibt beim Verdunsten seiner Benzol- und Petrolätherlösung krystallinisch und teilt die Reaktionen des Chinins gegen Chlorwasser-Ammoniak und Chlorwasser-Ferricyankalium-Ammoniak. Die entstehenden grünen resp. roten Farbstoffe können der Wassermischung durch Ausschütteln mit Aether, Chloroform und auch Benzol (welches letztere beim grünen und roten Chininderivate den Dienst versagt), entzogen werden. Rhodankalium giebt mit Hydrochinin einen amorphen Niederschlag, unlöslich im Ueberschuß desselben.

Cuprein wird der sauren wässerigen Lösung nicht durch Petroläther, Benzol, Chloroform, der ammoniakalischen nur spurweise durch Benzol, besser durch Chloroform entzogen.

Es wird durch Fe₂ Cl₆ in alkoholischer Lösung rotbraun, teilt (selbst bei Verdünnung 1:10000) die Thalleiochinreaktion des Chinins (das grüne Produkt kann durch Aether oder Chloroform ausgeschüttelt werden). Auch mit Bloxams Euchlorinreagens und NH₃ gelingt die Reaktion. Mit Chlorwasser, Ferricyankalium und Ammoniak wird Cuprein braun (nicht rot); der entstandene Farbstoff geht z. T. in Aether über, wird dort aber schnell zersetzt.

Seignettesalz fällt Cuprein aus Lösungen 1:1000 noch nicht, in konzentrierteren entsteht ein krystallinischer Niederschlag.

Rhodankalium giebt weißen Niederschlag, löslich im Ueberschuß desselben. Bei der mikrochemischen Probe nach Schrage

entstehen mitunter sternförmig gruppierte Abscheidungen, die nicht sehr verschieden von denen des Chinins sind.

Beim Zusammenschmelzen mit gereinigtem Kalihydrat giebt Cuprein grüne Schmelze.

Chinamin wird aus saurer Lösung nicht durch Petroläther, Benzol, Chloroform, aus ammoniakalischer schon durch Petroläther etc. ausgeschüttelt. Der Rückstand der Petrolätherlösung ist krystallinisch.

Es wird durch NO₃ H, ebenso durch Mischungen derselben mit SO₄ H₂ orange gelöst (0,0001). Auch Kaliumchromat und -hypermanganat färben in Gemeinschaft mit SO₄ H₂ gelb. Goldchlorid fällt Chinamin erst gelb, aber der Niederschlag wird schnell reduziert und die Flüssigkeit dann rot (1:15000).

Cinchonamin wird aus sauren wässrigen Lösungen nicht durch Petroläther, Benzol, Chloroform ausgeschüttelt, aus ammoniakalischen spurweise durch Petroläther, leichter durch Benzol (Rückstand krystallinisch). Der bekannte Niederschlag des Cinchonamin mit Salpetersäure kann noch mit 0,00025 erhalten werden. SO₄ H₂ löst anfangs farblos, später gelb, Selenschwefelsäure grün. Der Niederschlag, welchen Pt Cl₄ in konzentrierten Lösungen erzeugt, wird bald krystallinisch.

Hydrocinchonin geht aus sauren und ammoniakalischen Lösungen in Chloroform, aus letzteren auch in Benzol über. Rauchende Salpetersäure verwandelt es in Tetranitrohydrocinchonin, das durch Wasser ausgefällt werden kann.

Cinchotenin kann aus saurer und besser ammoniakalischer Lösung durch Chloroform (schwer durch Benzol) ausgeschüttelt werden, und ähnlich verhält sich auch das Cinchotenidin (leichter löslich in Benzol). Charakteristische Reaktionen fehlen für beide Substanzen. Durch Silber-, Kupter-, Bleisalze werden sie aus Wasserlösung gefällt und Cinchotenidin giebt mit Pt Cl₄ einen orange krystallinischen Niederschlag.

Eserin. Nachdem Brasche aufgefunden, dass die bekannte Reaktion des Eserins gegen Chlorwasser, Chlorkalk etc. kein sehr charakteristisches Spektrum giebt (Absorption in Grünblau mit sehr stark verwaschenen Rändern — etwa von 528 –454 u), hat er nachgewiesen, dass die beim Erwärmen mit Ammoniak aus Eserin her-

vorgehenden blau und rot gefärbten Produkte 1) besser für den spektroskopischen Nachweis verwertbar sind. Der beim Verdunsten der Ammoniakmischung bleibende blaue Rückstand löst sich in Alkohol von 70 Proz. blau und zeigt ein scharfes Band in Orange von 616-596 µ. Nimmt man Wasser oder schwächeren Weingeist zum Lösen, so beobachtet man in der rotvioletten Lösung das Band weiter nach D gerückt (600-586 µ). Setzt man zur blauen Lösung NH₃, so wird sie unter Schwinden des Abs. Bandes dunkelgrün und giebt beim Ausschütteln mit Chloroform an dieses grünen Farbstoff, in dessen Spektrum man, falls die Lösung verdünnt, ein Band in Orange auf 642 µ bemerkt. In konzentrierter Solution ist die rote Seite bis 622 μ und die violette bis 528 μ absorbiert, so dass nur Gelb und Grün übrig bleibt. Wird der obenerwähnte blaue Rückstand in konzentrierter SO₄ H₂ gelöst, so ist die Mischung hellgrasgrün und weist im Spektrum ein Band in Rot auf von 680-657 µ. Ich füge auf Grundlage von Versuchen Mesings noch hinzu, dass es beim Verdunsten einer Lösung von Eserin in rauchender Salpetersäure bleibende Rückstand sich besonders in Alkohol von 90 Proz. mit schön grüner Farbe löst und dass man im Spektrum dann in Orange ein scharf begrenztes Band von 617—605 μ beobachtet.2)

Eseridin giebt (v. Bunge) beim Verdunsten seiner Lösung in NH₈ grün gefärbten⁸) Rückstand, dessen alkoholische Lösung ausser einer Absorption in Blau und Violett bis 500 ein Band in Orange von 630—600 μ hat. Löst man Eseridin in Essigsäure und fügt Tannin und etwas Bromwasser hinzu, so tritt nach v. Bunge grüne Färbung hervor. Im Spektrum sieht man, ausser Verdunkelung des Violett, ein Band in Orange 680—610 μ . Die blassrosa Färbungen des Eseridin mit Alkalien, die intensiveren beim Erwärmen mit Barythydrat (gelb), Natron (hellgrün), die Orange mit Kalilauge (1:2) lassen keine charakteristische Spektra erkennen.

Cytisin giebt nach v. d. Moer und Partheil mit Ferridsalzlösungen orange oder rote Mischung, deren Spektrum nur eine Ab-

¹⁾ Conf. Petit Compt. rend. J. 72, p, 528 und Eber Pharm. Ztg. Jg. 1888, p. 483:

²) Im wässrigen Auszuge dieses Rückstandes sah v. Bunge das Band nur wenig angedeutet, dafür aber 2 Absorptionsstreifen resp. in Rot von $688-670 \mu$ und Blauviolett von $418-400 \mu$.

⁸) Zu wenig NH₈ macht rötlichbraun.

sorption von Violett etc. bis gegen 500 μ erkennen lässt. Setzt man zu dieser Mischung einige Tropfen einer konzentrierten Lösung von Wasserstoffsuperoxyd, so tritt (event. beim Erwärmen) Oliviärbung ein und das Rot des Spektrum wird absorbiert bis 630 μ . Später wird die Mischung blau und dann geht, während die Absorption in Rot bleibt, diejenige in Violett auf 460 μ zurück.

Cytisin, welches noch bei sehr starker Verdünnung mit Kaliumwismuthjodid granatroten Niederschlag giebt, wird nur aus ammoniakalischer Lösung durch Chloroform ausgeschüttelt.

Arecolin¹), von welchem charakteristische Farbenreaktionen nicht zu ermitteln waren, wird gleichfalls aus seinen Salzlösungen durch Kaliumwismuthjodid und zwar krystallinisch gefällt. Es geht nur aus ammoniakalischer Lösung in Chloroform und reichlicher in Amylalkohol über.

Zum Schluß mögen hier noch einige Notizen Platz finden über diejenigen spektroskopischen Eigentümlichkeiten des Morphins und Oxydimorphins, welche zur Unterscheidung beider verwendet werden können.

Bekanntlich giebt Morphin in Lösung mit SO_4 H_2 mit Rohrzucker rote Färbung, in deren Spektrum man ein nicht sehr deutliches Band in Gelbgrün von $540-520~\mu$ wahrnimmt. Oxydimorphin giebt bei gleicher Behandlung grüne Färbung und im Spektrum ein scharfes Band in Orange von $650-630~\mu$.

Bei der Reaktion des Morphins mit Fröhde's Reagens zeigt die schön violette Mischung anfangs eine Absorption des Grün mit einem Maximum von $509-478~\mu$. Wenn die Mischung grauviolett und grün wird, schwindet diese Absorption und man sieht Violett und Blau verdunkelt. Wie nun Hock gefunden, wird die zunächst rein violette Lösung durch Zusatz von etwas Rohrzucker schmutzig violett, es schwindet dann das Band in Grün und statt seiner sieht man ein scharfes Band in Orange von $596-581~\mu$. Wird dann nach etwa 10 Minuten die Färbung dunkelgrün, so erkennt man (bei engem Spalt) ein zweites schmales Band in Orange bei $642~\mu$ (bei weitem Spalt erscheint rot absorbiert). Oxydimorphin zeigt in seiner violetten Mischung mit Fröhde's Reagens anfangs nur eine schwache Beschattung in Blaugrün etwa von $500-450~\mu$. Wenn die Mischung

¹⁾ Aus den Früchten der Areca Catechu.

missfarben geworden, tritt ein deutlicher Streif in Orange von 600 bis 580 μ auch ohne Zusatz von Rohrzucker auf. Nachdem dunkelgrüne Färbung eingetreten ist, sind die Streifen verschwunden und nur Violett etc. sind bis ca. 500 μ und Rot bis 660 μ beschattet.

Bei Boedekers Reaktion sieht man Folgendes: ca. 1 mg Oxydimorphin in 8 Tropfen konzentrierter SO_4H_2 gelöst, macht gelblich, beim Erwärmen intensiv grün — Absorption in Orangerot von 650—630 μ . Morphin giebt so rosen- bis carmoisinrote Färbung ohne charakteristisches Spektrum.

Mischt man dann zu der grünen Lösung des Oxydimorphins 10 Tropfen Wasser, so wird die Mischung rosarot, giebt man weitere 50 Tropfen Wasser hinzu, so wird sie entfärbt und trübe. Man teilt nun in 3 Portionen und versetzt die erste derselben mit konzentrierter NO_3 H, die zweite mit einem Tropfen Natriumnitritlösung, die dritte mit einem Tropfen einer Solution von Natriumhypochlorit. Alle drei Mischungen werden dunkelviolett und zeigen dann 2 Absorptionsstreifen, die man am deutlichsten in der ersten Mischung erkennt. Sie liegen in Grün von 540—490 μ und Orange von 600—580 μ .

Morphin veranlasst bei gleicher Behandlung mit den 3 letztbezeichneten Reagentien rote Färbung ohne charakteristische Absorptionsstreifen.

Ueber einige Abkömmlinge des Acetessigäthers.

Von Dr. Carl Boettinger.

(Eingegangen den 3. XII. 1895.)

Zu der nachtolgenden Mitteilung über einige Abkömmlinge des Acetessigäthers sehe ich mich veranlaßt, weil mir das zur Beschaffung größerer Mengen derselben erforderliche Ausgangsmaterial, die Glyoxylsäure, zur Zeit nicht zur Verfügung steht, deren Darstellung auch längere Zeit erfordert und ich mir die ungestörte Weiterarbeit sichern möchte. Ich habe Versuche angestellt zu dem Zweck asubstituierte Acrylsäuren oder deren Verwandte zu gewinnen durch Kondensation von Glyoxylsäure mit Malonsäureäther und mit Acetessigäther unter Anwendung von Schwefelsäure als Kondensations-

mittel. Wie ich gleich erwähnen will, verlief der bei gewöhnlicher Temperatur ausgeführte Versuch mit Malonsäureäther ganz resultatlos; anstatt eines Kondensationsproduktes wurde durch Verseifung des Aethers Malonsäure erzeugt, welche für sich und in Gestalt ihres in Wasser schwer löslichen, wasserhaltigen Barytsalzes identificiert wurde. Während nun das Gemisch von Glyoxylsäure, etwas Alkohol und Malonsäureäther auf Zusatz von konzentrierter Schwefelsaure zunächst ganz farblos bleibt und auch nach längerem Stehen nur schwach gelb wird, erhitzt sich die aus Acetessigäther, Glyoxylsäure und etwas Alkohol bestehende Mischung auf Zusatz von konzentrierter Schwefelsäure stark, wird gelb und entwickelt Gas. Dennoch vereinigt oder kondensiert sich die Glyoxylsäure nicht mit dem Acetessigäther; ihre Gegenwart ist aber erforderlich, damit dieser eine eigentümliche Veränderung erfährt, welche ausbleibt, wenn sie in dem Versuch ausgeschaltet wird. Auf Kosten der Glyoxylsäure, welche vollständig in flüchtige Substanzen umgewandelt wird, unter welchen speziell Kohlensäure nachgewiesen wurde, oxydiert sich der Acetessigäther höchst wahrscheinlich zu dem Aether einer Oxyketonsäure und dessen näheren Abkömmlingen und es bleibt fast nur fraglich, ob die Oxydation sich auf die Methylgruppe oder auf die Methylengruppe, was wahrscheinlicher ist, erstreckt, wobei hier allerdings von der Formel $CH_8 - C(OH) = CH - COOC_2H_5$ abgesehen wurde.

Die Darstellung der Produkte erfolgt in folgender Weise. Zu dem klaren flüssigen Gemisch von gleichen Gewichtsteilen Glyoxylsäure von 1,33 spez. Gew. und Acetessigäther, z. B. je 10 g, setzt man unter Umschwenken mehrere (7) Tropfen konzentrierte Schwefelsäure, läst 24 Stunden stehen, setzt neuerdings unter Umschwenken mehrere Tropfen Schwefelsäure zu und wiederholt dies einige Tage hindurch, bis man auf die angegebene Menge ca. 7 ccm konzentrierte Schwefelsäure verbraucht hat. Die Mischung erwärmt sich bei diesem vorsichtigen Zusatz der Schwefelsäure nur wenig, sie wird vom zweiten Tage ab erst intensiv gelb, dann rot und zeigt eine grüngelbe Fluorescenz. Zugleich nimmt ihre Konsistenz beträchtlich zu und es bildet sich an ihrer Oberfläche eine zähe Decke. Während der ganzen Zeit entweichen Gasblasen, besonders stürmisch beim Zutröpfeln frischer Schwefelsäure, so dass dadurch Schäumen hervor-

gerufen wird. Beim Durchstechen der eben erwähnten zähen Decke entweicht eine reichliche Menge Gas, welches vorher am Austritt verhindert war.

Die Mischung wurde am 10. Tage in folgender Weise weiter verarbeitet. Sie wurde mit Aether verdünnt, die Flüssigkeit in einen Scheidetrichter gebracht und in demselben mit Wasser durchgeschüttelt. Auf diese Weise wurde die Schwefelsäure und ein Teil der wasserlöslichen Produkte entfernt.

Die ätherische Lösung wurde hierauf verdampft. Es hinterblieb ein hellgelb gefärbtes Oel, welches zunächst längere Zeit mit kaltem Wasser durchgeschüttelt wurde, da es an dasselbe sauer reagierende Bestandteile abgab. Nach meinen Erfahrungen scheint in dieser wässrigen Lösung im Wesentlichen dieselbe organische Säure enthalten zu sein, welche sich auch in dem schwefelsäurehaltigen Auszug vorfindet. Der wässrige Auszug hinterläßt beim Verdampfen auf dem Wasserbad einen gelben Sirup, welcher sich bis auf wenig Oel wieder völlig in kaltem Wasser löst. Diese wässrige Lösung scheidet aus heißer ammoniakalischer Silbernitratlösung Silber aus, wird aber von Bleiacetat ebenso wenig wie die des Acetessigäthers gefällt. Sie gibt mit Eisenchlorid keine Farbenreaktion und mit ammoniakalischer Kupferlösung nicht das für den Acetessigäther besonders charakteristische, in verdünnter Essigsäure ziemlich schwer lösliche Kupfersalz. Beim Kochen mit kohlensaurem Kalk entwickelt die Lösung beißenden aber zugleich obstähnlichen Geruch. Sie wurde mit Barythydrat möglichst genau neutralisiert und der Ueberschuss der Base, welcher sich auch durch die dadurch bewirkte intensive Gelbfärbung verrät, mit Kohlensäure beseitigt. Das Barytsalz ist in Wasser sehr leicht löslich und enthält nach dem Trocknen bei 1050 34,29 Proz. Baryum. Durch das Trocknen erleidet das Salz schon eine geringe Veränderung, denn bei Behandlung mit Wasser läßt es einen Rückstand. Die dem Salz zu Grunde liegende Säure vermochte ich bislang nicht in analysenreiner Form zu erhalten.

Das mit Wasser behandelte O el wurde zur weiteren Reinigung zunächst mit einer Lösung von essigsaurem Blei auf dem Wasserbade erwärmt und dann wieder in Aether aufgenommen. So wurde etwas weißes Bleisalz gewonnen, welches nach dem Auswaschen mit Alkohol und Trocknen beim Erhitzen mit konzentrierter Schwefel-

säure Dämpfe entwickelte, welche sowohl nach Essigäther rochen, wie Kratzen im Schlund bewirkten. Das Bleisalz enthielt 41,49 Prozent Blei.

Da die Versuche, das Oel aus seiner Lösung in Aether, Alkohol, wässrigem Alkohol, Aceton, Chloroform in Krystallen zu erhalten, sämtlich fehlschlugen, wurde es erst mit Barytwasser verrührt und die Mischung hiernach mit Aether ausgeschüttelt. Barytwasser verwandelt einen Teil des Oels in ein gelb gefärbtes Salz, welches schon durch diese Färbung seine Verwandtschaft mit dem oben erwähnten, aus der wässrigen Säurelösung gewonnenen basischen Salz verrät. Natronlauge wirkt ähnlich aber verseifender wie Barytwasser. Ich habe darum das letztere vorgezogen.

Die ätherische Lösung des Oels wurde verdampft. Das Oel ist farblos, dickflüssig, erstarrt aber nicht bei Frostwetter. Beim Erhitzen entwickelt es beißend riechende Dämpfe, welche im Schlund stark reizen und erzeugt dann eine nur langsam, aber vollständig verbrennende Kohle. Das Oel löst sich in wässrigem Ammoniak kaum, wie es denn in Wasser selbst ganz unlöslich ist. Brom entwickelt damit Ströme von Bromwasserstoff und erzeugt ein Produkt, welches sich in verdünnter Soda nicht löst, aber beim Kochen mit Natron und Anilin den Geruch von Carbylamin entwickelt. Das Oel wird beim Kochen mit Essigsäure und Phenylhydrazin in eine in Alkohol leicht lösliche stickstoffhaltige Substanz umgewandelt. Beim Kochen der alkoholischen Lösung des Oels mit Zinkstaub und Salzsäure entsteht ein Produkt, welches mit Eisenchlorid ähnlich dem Acetessigäther aber schwächer reagiert.

Beim Erhitzen mit Barythydrat im geschlossenen Rohr wird das Oel tiefgehend verändert. Experimentell läßt sich zuerst Verseifung, dann Spaltung teststellen, wenn auch beide Prozesse nebeneinander verlaufen. Durch die Spaltung entstehen vorwiegend Kohlensäure und Alkohol; aber auch Oxalsäure und eine dem Anschein nach in die aromatische Reihe gehörige Substanz wurden isoliert.

Die Analyse des Oels führte zu Zahlen, welche auf die Zusammensetzung C₁₂ H₁₈ O₇ hinweisen, welche sich darin von der des Acetessigäthers unterscheidet, dass in zwei Molekülen desselben zwei Atome Wasserstoff durch ein Atom Sauerstoff ersetzt sind.

0,2351 g Substanz lieferten 0,4522 g Kohlensäure und 0,1408 g Wasser.

Berechnet:

Gefunden:

C₁₂ H₁₈ O₇

C = 52,55 Proz.

52,45 Proz.

 $\mathbf{H} = 6,57$

6,65

Man erkennt leicht, dass ein Körper von der Konstitution

 $CH_8 - CO - CH - COO C_2 H_5$

 $CH_3 - CO - CH - COO C_2 H_5$

ein Abkömmling des Ketonalkohols

 $CH_3 - CO - CHOH - COO C_2 H_5$

ist, welcher natürlich Salze geben muß. Die im oben erwähnten Barytsalze, wie im Bleisalze gefundenen Metallmengen lassen sich auf den angegebenen Ketonalkohol zurückführen, doch ist zur Sicherstellung ihrer Zusammensetzung die Analyse der Säure erst noch zu erbringen.

Ueber glyoxylsaures Natrium.

Von Demselben.

Beim Aufgießen einer alkoholischen Lösung von Glyoxylsäure auf Natriumäthylat entsteht unter beträchtlicher Erhitzung das in Alkohol durchaus unlösliche glyoxylsaure Natrium, welches nach dem Trocknen bei 1000 die Zusammensetzung C₂ H₃ Na O₄ besitzt, denn es lieferten 0,1732 g getrocknetes Salz 0,1082 g Natriumsulfat, entsprechend 27,37 Proz. Natron. Die Theorie fordert 27,19 Proz. Natron.

Darmstadt, 2. December 1895.

Chem. Tech. Labor. (Privat).

Arbeiten aus dem pharmazeutischen Institute der Universität Bern.

Ueber Bau und Nervatur der Blattzähne und Blattspitzen mit Rücksicht auf diagnostische Zwecke im Gebiete der Pharmakognosie.

> Von Hans Virchow. Eingegangen am 1. IX. 1895.

> > Einleitung.

Der vorliegenden Arbeit liegt die Absicht zu Grunde, die Formund Strukturverhältnisse der Blattzähne, insbesondere den Verlauf der Nerven in ihnen im Zusammenhange mit dem anatomischen Bau des Blattrandes mit Rücksicht auf praktische Fragen näher kennen Sehr oft wird es selbst dem geübten Mikroskopiker zur Unmöglichkeit, bei den im allgemeinen sehr gleichmäsig gebauten Blättern ein sicheres Urteil über die Herkunft und die Natur eines Blattes zu fällen. Hier giebt uns der Verlauf der Nerven in den Zähnen und der anatomische Bau des Blattrandes, welche beiden Momente zuerst von Tschirch (in seinem mit Dr. Oesterle gemeinsam herausgegebenen anatomischen Atlas) einer eingehenderen Betrachtung gewürdigt worden sind, noch in allen den Fällen, wo andere Anhaltspunkte nicht genügenden Aufschluß geben, ein gutes Mittel an die Hand, das für diagnostische Zwecke von nicht zu unterschätzender Bedeutung ist und mit Hilfe dessen man zu besseren Resultaten gelangt, als dies durch blosse Feststellung des inneren Baues möglich ist, namentlich, wenn man gleichzeitig den Bau eventueller Haarorgane, den Bau der Epidermen und der Nervenbündel, der Wasserspalten, der Spaltöffnungen und der Cuticula berücksichtigt. -Tschirch hat in dem genannten Werke gezeigt (Lieferung I S. 9-12 Tafel 3), dass man nicht nur sämtliche Theeverfälschungen an dem Bau und der Nervatur der Blattzähne der als Verfälschungsmittel benutzten Blätter erkennen kann, sondern auch im Stande ist

Anhaltspunkte für die Verwandtschaftskreise nahe verwandter Arten oder Kulturvarietäten im Bau der Blattzähne zu gewinnen (z. B. bei Mentha).

Daher schien es eine lohnende und dankbare Aufgabe zu sein, diese bereits festgestellten Thatsachen und Lehrsätze durch neue Belege an einem umfangreicheren Materiale zu prüfen, sie ins Einzelne zu verfolgen, kurz die Giltigkeit des Grundproblems an neuen bemerkenswerten Beispielen zu prüfen und damit der anatomischpharmakognostischen Litteratur neue Beiträge zu liefern.

Ich habe diese Untersuchungen auf Anregung und unter Leitung von Herrn Professor Dr. Tschirch im pharmazeutischen Institut der Universität Bern durchgeführt. Einen grossen Teil des Materials verdanke ich auch dem Direktor des botanischen Gartens in Bern, Herrn Professor L. Fischer.

Hauptsächlich haben offizinelle Blätter, die mit Blättern verwandter Arten oder mit Blättern aus fremden Gattungen in Folge gleichartigen oder ähnlichen Aussehens verfälscht oder verwechselt werden können, genauere Berticksichtigung gefunden. Das reichhaltige Material zu dieser Arbeit wurde mir aus der Sammlung des botanischen und pharmazeutischen Instituts der Universität Bern, sowie aus dem Tschirch'schen Herbarium bereitwilligst zur Verfügung gestellt.

Da ich es oft mit älteren, sehr stark getärbten Blättern zu thun hatte, so wurden dieselben mit Schultze'schem Macerationsgemisch behandelt, nachher in Alkohol eingelegt und mit Chlorallösung (5:2) erwärmt. Bei dieser Behandlung wurden die Blätter durchsichtig wie Glas und ihre Nervatur tritt schon ohne weitere Präparation auf's deutlichste hervor.

Zuweilen waren die Nerven in den Blattzähnen so schwach entwickelt, dass es Schwierigkeiten bereitete, ihre Nervatur zu verfolgen. Angestellte Versuche die Nerven mit Phloroglucin und Salzsäure zu färben erzielten keine guten Resultate.

Im andern Falle ließ die starke Behaarung auf der Blattfläche nur schwach den Nervenverlauf in den Blattzähnen erkennen.
Um ihn beobachten zu können, bedurfte es zur Entfernung der
Haare eines mechanischen Eingriffes. Erfolg erzielt man hier
indem man durch Abziehen der Epidermis die Filzhaare entfernt.

Dies geschah in der Weise, das ich die mit Schultze'schem Macerationsgemisch behandelten Blätter längere Zeit in Wasser liegen ließ und dann sehr vorsichtig mit Hilfe einer Pinzette die Epidermis abzuziehen versuchte. Bei der Gattung Verbascum ließen sich die Haare auf einfachere Weise entfernen, indem man die Blätter etwa dreißig Minuten mit Wasser kochte und mit Hilfe eines Scalpells die Haare vorsichtig vom Rande und von der Fläche entfernte.

Die Beobachtungen wurden stets an zahlreichen Blattzähnen verschieden alter Blätter gemacht und die Nervatur von allen genau zeichnerisch aufgenommen. Aus dem Vergleich der Zeichnungen ergab sich dann das Typische. Die auf den Tafeln dargestellten Zeichnungen sind aus weit über 400 Skizzen ausgewählt und dürfen als typische gelten.

I. Bau der Blattzähne und der Blattspitze von Blättern naheverwandter Arten.

1. Mentha.

Mentha piperita.

Die Blätter sind kurzgestielt, eilanzettlich bis eiförmig länglich, erreichen eine Länge von 7 cm und eine Breite von 3 cm, verjungen sich am Grunde in den 8-10 mm langen Blattstiel, sind am Rande, besonders gegen die Spitze hin scharf gesägt, an der abgerundeten Basis ganzrandig. — Im getrockneten Zustande erscheinen sie auf der Oberseite dunkelgrün, unterseits etwas heller; mehr oder weniger auf beiden Seiten, besonders auf der Unterseite längs der Nerven ist die Blattspreite mit vereinzelten, kurzen Haaren besetzt, so dass das Blatt fast kahl erscheint, hingegen beiderseits, vorzüglich an der Unterseite mit kleinen gelblichen, etwas vertieften Oeldrüsen versehen. Das Blatt wird von einem besonders aut der helleren Unterseite stark hervortretenden Mittelnerven durchzogen, von welchem jederseits unter spitzem Winkel 5-7 Sekundärnerven abgehen, die sich bogenförmig nach dem Blattrande hinziehen, sich dann nach oben umkrümmen, Schlingen bilden und so miteinander anastomosieren. (Tschirch-Österle Anatomischer Atlas Lieferung 4, S. 73. Tafel 19.)

Im typischen Falle wechseln große und kleine Sägezähne mit einander ab und ist es meistens die Regel, dass ein oberer großer und ein kleiner tieferliegender Zahn durch feine Verzweigungen von einem Sekundärnerven versorgt werden. Die Blattzähne haben eine dreieckige, kegelförmige Gestalt (Fig. 1). Die zu ihnen in Beziehung stehende Nervatur ist sehr charakteristisch. Ein kräftiger Nerv durchzieht den Zahn, verbreitert sich stark pinselförmig unter der Wasserspalten tragenden Spitze, die als Charakteristikum für Mentha dienen und an dieser Stelle eine Besprechung verdienen Sie treten bei fast allen Menthaarten meist auf der Blattoberseite (bei Menth. pip. zu 3-6) auf, seltener und in geringer Zahl auf der Unterseite (bei Menth. pip. 1 — 3). Die Zahl derselben variiert bei den verschiedenen Arten sehr und kommt dabei wohl hauptsächlich Klima und Standort in Betracht.2) Man kann sie als umgewandelte Spaltöffnungsapparate betrachten, die dazu eingerichtet sind, tropfbarflüssiges Wasser aus der Blattfläche austreten zu lassen. Sie sind stets offen, erheblich größer als die Spaltöffnungen desselben Blattes und lassen einen weiten Spalt erkennen. — Meistens befinden sie sich in der äußersten Zahnspitze über Gefäßbündelendigungen, einzeln oder zu mehreren beieinander, aber auch am Blattrande. Der Zahnnerv setzt sich mit dem nächsten stärkeren Bogennerven durch einen kurzen Ast in Verbindung, er selbst läuft als innerer Randnerv weiter fort und bildet mit dem äußeren Randnerven, der sich etwas tiefer an den Zahnnerv ansetzt, ein unteres zusammengedrücktes Viereck (Fig. 1).

Es lassen sich hier zwei von einander verschiedene Haartypen erkennen, gewöhnliche Trichombildungen und Oeldrüsen. Erstere beschränken sich auf das spärliche Vorkommen von sehr langen (450 mik) einreihigen, viel (bis 8) zelligen an der Basis oft sehr (bis 60, meist 20—30 mik) breiten und zuweilen, aber nur selten einer kurzen Zotte aufgesetzten, für gewöhnlich direkt der Epidermis eingetügten, in eine kegelförmige Spitze auslaufenden Haaren, welche hauptsächlich auf die Nerven der Blattunterseite angewiesen, nur vereinzelt auf die Facetten verteilt sind, so daß das Blatt fast

²) Vergleiche Tschirch: Ueber die Beziehungen des anatomischen Baues der Assimilationsorgane zu Klima und Standort. Linnaea. Neue Folge. Bd. IX. Heft 3 und 4.

kahl erscheint. Ihre Cuticula ist gestreift. Im allgemeinen scheinen die kleineren, jüngeren Blätter namentlich an den Rippen reichlicher mit Haaren bedeckt zu sein als ältere Blätter, so dass sie dort ein weissfilziges Aussehen besitzen. Die Haare werden oft sehr lang, 8-15 zellig und sind bei älteren Blättern meist abgebrochen. Ferner beobachtet man noch kürzere, mehrzellige, Haare, weniger breit als die Epidermiszellen, die der Mitte aufgesetzt diesen letzteren scheinen; auser der treten noch kleine, einzellige, kegelförmige Haare mit dicker Wand auf, die besonders am Blattrande sitzen, denen sich dann noch kleine Köpfchenhaare anschließen, welche auf der Lamina jüngerer Blätter in reichlicher Menge vorkommen, bis 40 mik lang und ca. 15 mik breit. Die großen, kurzgestielten Oeldrüsen bedecken zahlreich beide Blattseiten, besonders die Unterseite.

Die von einer Cuticula überzogene Epidermis ist beiderseits aus in der Flächenansicht buchtig welligen Zellen gebildet, die über den stärkeren Nerven geradwandig und gestreckt sind. Auf der Blattunterseite ist die Cuticula über dem Hauptnerven und stärkeren Sekundärnerven gefaltet. — Ebenso besitzt die untere Seite reichlich Spaltöffnungen, die obere deren nur sehr wenige.

Was die Eigentümlichkeiten des Blattrandes betrifft, so ist besonders hervorzuheben, dass derselbe fast gerade ist, oder nur eine ganz schwache Umbiegung zeigt, wodurch sich Menth. pip. von den verwandten Arten unterscheidet. Der Querschnitt des Blattrandes zeigt unter der Epidermis der Blattoberseite eine einreihige, mit Chlorpohyllkörnern versehene, dünnwandige Schicht von Palissadenzellen, den physiologisch und morphologisch wichtigsten Teil des Mesophylls. Diese Palissadenzellen gehen vollständig um die Randkrümmung herum, zum Unterschiede von M. crispa und verwandten Arten, die eine mehr oder weniger starke Umkrümmung zeigen. Der Uebergang vom Palissadenparenchym zu dem chlorophyllarmen, stark durchlüfteten Merenchym wird durch eine Lage von undeutlich ausgebildeten Sammelzellen vermittelt; im Merenchym bemerkt man ein zartes Randbündel. Die Anordnung des Chlorophyllparenchyms um den Nervist eine relativ dichte. Verfolgen wir nun die mechanischen Verstärkungen des Blattrandes, so bemerkt man, dass die Außenwandung der Epidermis zum Schutze gegen Einreißen an der

Randkrümmung dickwandiger als an anderen Stellen sich zeigt, also an der Herstellung der Festigkeit beteiligt ist. Bemerkenswert ist ferner, dass die Cuticula nur an der Randkrümmung und nicht an der Lamina gefaltet ist. Eine Behaarung ist so gut wie nicht vorhanden, nur ganz vereinzelt treten, wie bereits erörtert, sehr kleine kegelförmige, einzellige Haare auf.

Tschirch fast seinen Befund bezüglich des Blattrandes im anatomischen Atlas in folgenden Worten zusammen: "Der Blattrand ist wenig oder garnicht umgebogen und unbehaart — was für M. piperita sehr charakteristisch ist. Nur einige sehr kleine Kegelhaare (Anat. Atlas Lieferung 4, Tafel 19 Figur 2 t u. 4 f links oben) sind an ihm aufzufinden. Die Cuticula ist nur hier, nicht an der Lamina gefaltet, die Epidermis an der Randkrümmung dickwandiger als an den andern Stellen; ein zartes Randbündel verläuft im Merenchym."

Mentha crispa L.

Die Blätter unterscheiden sich von der Pfefferminze durch ihre rundliche, eiförmige, oder herzförmige Gestalt, erreichen einen Durchmesser von 3 cm, sind 2—5 cm lang, sitzend oder kurz gestielt, scharf zugespitzt, am Grunde abgerundet oder herzförmig Vom Hauptnerven gehen die Sekundärnerven in einem spitzeren Winkel ab als bei Menth. pip., treten auf der Unterseite stark hervor und verlaufen bogenförmig aufwärts zum Rande. Letzterer ist kräftig umgebogen, wellig kraus, grob eingeschnitten gezähnt, mit zugespitzten, scharf hervorgezogenen Sägezähnen, die durch ihre ungleiche Größe wesentlich von einander abweichen.

Enorm große Zähne wechseln mit sehr kleinen ab.*) Sie weichen in ihrem Bau sehr von Menth. psp. ab, haben nicht eine kegelförmige, sondern meist längliche, ovale Gestalt und machen in der ganz von Menth. pip. abweichenden, charakteristisch hervortretenden Nervatur eine Unterscheidung leicht möglich. Im Zahne verläuft ein langer Nervenast in seichtem Bogen, an dessen pinselartig endigende Spitze ein kräftig hervortretender äußerer Randnerv sich ansetzt, der wiederum Aeste entsendet, die mit dem inneren Rand anastomosieren. (Fig. 2.) Wasserspalten liegen in der Zahnspitze auf der Oberseite 3—5, auf der Unterseite 2—3.

^{*)} Vergleiche auch den Anatomischen Atlas von Tschirch und Oesterle, Taf. 19.

Der Querschnitt des Blattrandes bietet uns ein charakteristisches Bild, welches den Unterschied von Menth. pip. sofort kenntlich macht. Er ist stark umgebogen, mit zahlreichen, ziemlich langen Haaren Die im oberen Blattgewebe befindlichen, einreihigen versehen. Palissadenzellen nehmen fast die Hälfte des Blattdurchmessers ein, führen nicht um die Randkrümmung herum, sondern treten an der Umkrümmungsstelle zurück. Im locker und reich durchlüfteten Schwammparenchym verläuft ein mehr oder minder kräftiges Gefäß-Die obere Epidermis des Randes ist stärker verdickt, die Cuticula an der Randkrümmung fein gefaltet. Was die Behaarung anbelangt, so ist dieselbe eine wechselnde, aber immerhin in den meisten Fällen eine starke. Die Haarformen zeigen keine erheblichen Abweichungen, mit Ausnahme der kleinen Kegelhaare, welche hier fehlen. Die Köpfchenhaare haben dieselbe Größe wie die von Menth. pip.; kurze und bis 500 mik lange, einreihige, 1-6 zellige Haare mit einer Basisbreite von ca. 35 mik sind mehr oder weniger zahlreich auf beiden Seiten, die kurzen sitzen meist einer breiten Epidermiszelle auf, die zahlreichen, auf den Nerven und am Rande befindlichen langen Haare, welche bei weichbehaarten Crispaformen vorkommen, zeigen eine gestreifte Cuticula, sind an den Querwänden gekrümmt, einreihig und mehrzellig.

Die Epidermis wird beiderseitig aus verschiedenartig gestalteten Zellen gebildet, die Zellen der oberen Epidermis sind relativ groß, ihre Wandungen wenig wellig verbogen; die der unteren sind kleinzellig und zeigen stark wellig verbogene Querwände.

Auf der Unterseite befinden sich zahlreiche Spaltöffnungen, ebenso bedecken Oeldrüsen beide Blattseiten in reichlicher Menge. Obwohl man in der Litteratur die Angabe findet, daß Menth. crispa eine durch Kultur entstandene Abart der Menth. aquatica L. sei, so kann ich dieser Behauptung keineswegs beipflichten. Der Verlauf der Nerven in den Blattzähnen ist so abweichend von Menth. aquat., wie später gezeigt werden wird, daß die Anschauung, Menth. crispa möchte aus Menth. aquatica hervorgegangen sein oder ihr nahe stehen, abzuweisen ist.

Unter den Handelswaren finden sich bisweilen außer den beiden offizinellen Drogen Blätter von anderen Arten und Varietäten, die Veranlassung zur Verwechselung geben können und daher an dieser Stelle zu einer vergleichenden Betrachtung herangezogen werden müssen.

Mentha aquatica L.

Die Blätter sind eiförmig, bis länglich elliptisch, ungleich gesägt, mehr oder weniger langgestielt.

Die Blattzähne sind relativ klein, treten weniger scharf hervor als wie bei Menth pip., weichen vollständig von der langgestreckten Form der Zähne von Menth crispa ab, auf kleine folgen auch hier mittelgroße Zähne. Die Nervatur läßt deutlich den Unterschied erkennen. Von der Spitze des pinselförmig verbreiterten Nervendes geht ein Nerv ab, der mit dem an den Zahnnerv sich ansetzenden, nächsten starken Bogennerven ein deutlich ausgebildetes Viereck bildet (Fig. 3).*) In der Zahnspitze sind Wasserspalten zahlreich, oben 3-6, unten 1-2.

Die Behaarung variiert. Bei einigen war sie nur sehr spärlich, bei anderen fanden sich meistens ziemlich viel lange (5—6) zellige Haare und einige kurze am Rande, auf den Nerven und der Lamina. Der Blattrand ist gerade oder nur schwach umgebogen.

Zum Vergleich wurden herangezogen:

Mentha aquatica L. (Bern) ex herb Brunner, mit starker Behaarung, Mentha aquatica prope Berolin. (Hasenhaide), mit sehr schwacher Behaarung, Mentha aquatica Untersee 1838, Mentha aquatica odorata ex herb. Guthnick unbehaart, Mentha aquatica β . hirsuta Willd. Thun ad ripas Arolae, ex herb. Fischer-Oster, mit starker Behaarung.

Bei allen Exemplaren war der Bau der Blattzähne und der Typus bezüglich der Nervatur derselbe.

Auch eine mir vorliegende Menth. hirsuta Kuntze, ex herb. Brunner (Berlin-Hasenhaide) scheint nur eine Form der Menth aqu. zu sein, denn sie stimmte, was Bau der Blattzähne und deren Nervatur sowie Behaarung anbelangt, mit Mentha aquat. vollständig überein.

Mentha viridis.

Die Blätter von Mentha viridis (Mentha sylv. L. & glabra Koch Syn. 550 Mentha viridis L. Sp. 804 D. 371, Flor. Gall. et

^{*)} Tschirch-Oesterle, Anatom. Atlas Taf. 19, Fig. 27.

Germaniae exsiccata sind denen der Pfefferminze sehr ähnlich, unterscheiden sich aber von ihnen schon durch die auffallend hellgrüne Farbe, besonders unterseits, sind ferner mehr lanzettförmig, zugespitzt, sitzend oder nur ganz kurz gestielt.

Die Zähne des scharf gesägten Randes wechseln als große und kleine mit einander ab wie bei piperita, stehen aber in Anbetracht ihres schlanken Baues und ihrer Länge denen von crispa sehr nahe (Fig. 4)*). Hinsichtlich der Nervatur der Zähne und des Blattrandes sind Unregelmäßigkeiten bemerkbar. Die Nervatur zeigt bald Anklänge an piperita, bald solche an crispa, so daß sich ein einheitlicher Typus nicht geltend macht; meistens ist es die Regel, daß sich an den pinselartig endigenden Zahnnerv ein schwacher, äußerer Randnerv mit mäßiger Verzweigung ansetzt (Fig. 4). Wasserspalten findet man auf dem Zahn oberseits 2—4, unterseits 1, selten 2.

Auch der Blattrand ist kräftig umgebogen, immerhin aber nicht so stark wie bei crispa. Zufolge dieser charakteristischen Eigenschaften, welche Menth. viridis zum Teil mit piperita, zum Teil mit crispa teilt, hält sie die Mitte zwischen beiden.

Die Behaarung ist nur eine spärliche; kurze neben einigen mehr (1—3-) zelligen, mittellangen Haaren finden sich vereinzelt am Rande und den Nerven, hingegen sind Oeldrüsen auf der Blattspreite sehr zahlreich, doch weichen Geruch und Geschmack bedeutend von Menth pip. ab.

Dasselbe Verhalten zeigte eine aus dem botanischen Garten Berns erhaltene M. viridis.

Menth. viridis kommt auch unter dem Namen: echte "Spearmint" aus Amerika in den Handel. Mir stand authentisches Material von Albert. M. Todd, Nottawe Mich. zur Verfügung.

Die Blätter derselben sind klein, länglich lanzettlich, kurz gestielt oder sitzend, auf der Oberseite tief grün, unterseits hellgrün.

Der Bau und die Nervatur der Zähne näherte sich sehr unserer viridis. Ein direkt von der Spitze des Zahnnervs auslaufender äußerer Randnerv bildet mit dem inneren Randnerv ein herabgezogenes Viereck.

^{*)} Tschirch-Oesterle, Anatom. Atlas Taf. 19, Fig. 24.

(Fig. 5). Die Blätter trugen ganz vereinzelte, gekrümmte Haare auf den Nerven und am Blattrande, welcher umgebogen war. — Oeldrüsen waren zahlreich.

Unter den verschiedenen Varietäten von Mentha viridis fanden sich krausblättrige Formen, wie Mentha crispata Schrader, die als eine gute Art von manchen Autoren (Hampe-Just II. 2) anerkannt wird, so daß man zu der Anschauung hinneigt, daß Mentha crispa von einer viridis bezw. sylvestris abstamme.

Dieser Mentha crispata Schrader (M. sylv. L. crispata K. Syn. 550. cat sem. h. Goett. Willd, En. 2 p. 608, welcher man häufig im Handel begegnet, zeigt fast den gleichen Habitus wie M. viridis. Ihre Blätter sind zum Unterschiede länglich bis herzförmig, blasig runzlig, am Rande wellig, tief eingeschnitten gesägt, wie jene hochgrün, unterseits blasser, mit scharf zugespitzten schmalen, tutenförmig zusammengerollten Sägezähnen, in deren Spitze auf der Oberseite 3--5, auf der Unterseite 1-2 Wasserspalten liegen.

Ihr Nervenverlauf näherte sich dem Sylvestris-Typus, der im folgenden näher beschrieben wird.

Die Behaarung fehlt fast ganz oder ist nur spärlich am Rande und an den Nerven der unteren Blattfläche. Oeldrüsen sind zahlreich vorhanden.

Mentha sylvestris L.

Die Blätter von Mentha sylvestris sind fast ganz oder ganz ung stielt, eirund, länglich oder lanzettlich, und charakterisieren sich besonders durch die stark weißfilzige Beharrung der Unterseite auf den Nerven und den Blattfacetten.

Die scharfen Zähne des Randes variieren in ihrer Form ganz erheblich; entweder zeigen sie Aehnlichkeit mit denen von piperita, alsdann sind sie verhältnismäsig kurz, dreieckig (ex herb. Fischer) oder aber sie besitzen (in den meisten Fällen) den ausgesprochenen Charakter einer Crispasorm, sind spitz, langgestreckt und weit ausgezogen (Fig. 6) (ex herb Brunner.)*)

In beiden Fällen machte sich der Typus geltend, daß unterhalb in geringer Entfernung vom pinselartig verbreiterten Bündelende am

^{*)} Tschirch-Oesterle, Anatom. Atlas. Tafel 19, Fig. 25.

Zahnnerv ein äußerer, ziemlich kräftiger Randnerv ansetzt, der durch eine Anastomose mit dem inneren Randnerv ein unregelmäßiges Viereck bildet. In der Spitze befinden sich Wasserspalten, 4—6 oben, 2—3 unten.

Der Bau des Blattrandes erinnert an crispa. Er ist stark umgebogen und trägt kurze sowie viele lange, stark gekrümmte Haare, welche weniger zahlreich bei den Crispaformen sind. Oeldrüsen sind nur wenige vorhanden.

Mentha arvensis L.

Die Blätter sind mehr oder weniger langgestielt, oval oder elliptisch. Die Blattzähne sind im typischen Falle klein, nicht spitz, sondern abgerundet (Fig. 7). Wasserspalten fehlen oder es zeigt sich nur selten eine am Zahn. Ihr Bau ist ein anderer, von piperita völlig abweichender; auch hinsichtlich der Nervatur der Zähne und des Randes treten so merkliche Unterschiede hervor, dass weder Uebergangsformen zu beobachten sind, noch an eine Ableitung M. piperita von M. arvensis gedacht \mathbf{werden} kann. (Tschirch-Oesterle, Anatom. Atlas Taf. 19 Fig. 26.) Der Typus, welcher sich bei allen zur Beobachtung herangezogenen Exemplaren zeigte bestand darin, dass sich an den Zahnnerv ziemlich tief unten in seitlicher Stellung ein deutlich ausgebildetes Viereck in Quadratform ansetzt (Fig. 7), — zum Unterschiede von aquatica, wo ein oberes Viereck auftritt -, auf dessen eine Seite sich ein von der Spitze des Bündelendes auslaufender, schwacher Nerv stützt, der mit dem Zahnnerv ein kleines Dreieck bildet.

Das Blatt trägt an den Nerven und dem schwach umgebogenen Blattrande viele sehr lange (4—5-) zellige Haare neben kurzen gekrümmten Hakenhaaren. Oeldrüsen sind nicht sehr zahlreich.

Der Befund war derselbe bei allen untersuchten Exemplaren (M. arv. ex herb. Brunner, Guthnik, Tschirch u. M. arv. ovalifolia Opiz,)

Mentha arvensis japonica.

Es schien mir von Interesse, die in der botanischen Sammlung befindliche Menth. arvensis japonica Todd zum Vergleich mit heranzuziehen, die durch das aus ihr gewonnene Pfefferminzöl, welches durch einen hohen Gehalt an Menthol ausgezeichnet ist, an Bedeutung gewinnt.

Die Blätter haben eine länglich eiförmige Gestalt, sind groß, langgestielt, in den Blattstiel verschmälert, am Rande scharf gesägt.

Die Form des Blattes sowie der Bau der mittelgroßen, scharfen Sägezähne einschließlich ihrer Nervatur läßt deutlich den Unterschied von unserer M. arvensis und M. pip. hervortreten; ihr Nervenverlauf entfernt sich am weitesten von Menth. aquat., indem nämlich an den Zahnnerv sich seitlich ein gut ausgebildetes Dreieck anlegt (Fig. 8), welches gebildet wird von einem Nerven, der von der Spitze des pinselförmig verbreiteten Nervenendes ausläuft, und vom Zahnnerv selbst und einem sich an ihn ansetzenden, stärkeren Bogennerven. — Anklänge an M. pip. zeigten sie im Verlauf des äußeren Randnerven mit seiner charakteristischen Verzweigung, der hier aber von der Spitze des Zahnnervs ausgeht. Auch fanden sich an der Zahnspitze Wasserspalten, auf der Oberseite 1—3, auf der Unterseite fehlten sei.

Der Blattrand war nur schwach umgebogen, die Behaarung ziemlich stark, meist kurze neben einigen mittellangen, ungekrümmten Haaren, zahlreiche Oeldrüsen waren sichtbar. Der Bau der Blattzähne von M. arv. jap. läßt auf die Aehnlichkeit mit M. pip. L. (Sp. 805 var. a Laegii Koch, Lyn. 633, Mentha Laegii Steudel, M. pyramydal) schließen. Die japonica war von unserer echten piperita einerseits durch die stärkere Behaarung unterschieden, andererseits bestand eine Abweichung in dem umgebogenen Blattrande. Sehr zahlreiche, kleine Kegelhaare sowie viele, lange, mehr- (5—6—) zellige gekrümmte Haare waren am Blattrande und auf den Nerven beider Seiten vertreten.

Anders verhält es sich mit der wildwachsenden, japanischen M. arvensis. Sie nähert sich bezüglich des Baues der Blattzähne der europäischen M. arvensis, die Nervatur hingegen ist von ihr abweichend, die charakteristischen Eigentümlichkeiten, wie sie bei M. arvensis, sich zeigten, treten hier sehr zurück, das untere Viereck fehlt ganz, ein oberes Dreieck, das nahe zu in ein Viereck übergeht, macht sich nur selten bemerkbar (Fig. 9). Wohl aber stimmte sie in der Art der Behaarung mit unserer arvensis überein, besonders trat die Krümmung der Haare am Rande in äußerst starkem Maße hervor. — Auch Oeldrüsen waren zahlreich.

Mentha rotundifolia L.

Noch erwähnt zu werden verdient die nicht selten vorkommende Mentha rotundisolia L. Sie zeigt fast denselben Habitus der Krause-Minze, ihre Blätter sind ungestielt, herztörmig oval, rundlich, stumpf abgerundet, schwach sägeartig gekerbt, sehr runzlig, oben grün, mit meist kurzen und einigen langen Haaren auf den Nerven, unterseits durch die weißsilzige, dichte Behaarung kenntlich.

Die Blattzähne sind äußerst klein, mehr nach innen eingestülpt, stehen im Bau und in der Nervatur keiner der berücksichtigten nahe. Wasserspalten waren selten, bisweilen 1 oder 2 auf der Oberseite an einem Zahne. Im typischen Falle setzt sich am pinselförmig verbreiterten Bündelende ein anfangs bogig verlaufender, äußerer Randnerv an und bildet mit dem in anastomosierender Verbindung stehenden, inneren Randnerven ein gewölbtes Viereck. (Fig. 10.) Der Blattrand erweist sich charakteristisch durch seine erheblich starke Umkrümmung und durch die mehr oder minder reichliche Behaarung; kleine Kegelhaare und mittellange, gekrümmte Haare waren an ihm zu finden. Oeldrüsen sind nicht sehr zahlreich.

Diese Beobachtungen wurden gemacht an Exemplaren: M. rotundifol. exherb Guthnick, prope Neuenstadt; M. rotundifol. S. Nevada, Fischer-Oster; M. rotundifol. (Brunner); M. rotundifol. (Tschirch).

Da das Ergebnis, welches sich aus dieser vergleichend morphologischen Betrachtung herausstellte, übereinstimmend war mit dem von Tschirch im anatomischen Atlas (Lieferung 4, S. 77) verzeichneten, so pflichte ich dessen Ansicht bei, dass die Pfefferminze und die Krauseminze mit keiner der anderen Arten oder Varietäten verwechselt werden kann, sobald man den Bau und den Nervenverlauf der Zähne mit Einschluss der Behaarung einer eingehenderen Betrachtung würdigt. Die Untersuchung hat ferner zu dem Resultat geführt, dass Menth. pip. keine gemeinsamen Eigenschaften mit aquatica, von der sie sich am weitesten entfernt, mit der euroarvensis oder rotundifolia teilt, eher eine entfernte päischen Aehnlichkeit mit viridis besteht, diese Motive daher zur Ableitung von einer der genannten Arten als Kulturform keineswegs berechtigen. Die zahlreichen Merkmale, durch welche der Beobachter in den Stand gesetzt ist, Menth. pip. von anderen Arten leicht zu unterscheiden, veranlaßten Tschirch, sie für eine gute Art zu halten. Eine andere Stellung nimmt hingegen Menth. crispa ein. Es machen sich so viele Uebergänge zur Sylvestrisgruppe bemerkbar, daß man mit Sicherheit annehmen kann, daß crispa aus der Sylvestris-Gruppe hervorgegangen sei, wie das ja auch Tschirch annimmt.¹)

Während bei den *Mentha*arten die Blattzähne diagnostische Verwertung gefunden haben, hat bei der Gattung *Artemisia* die Blattspitze sich als ein wichtiges Charakteristikum erwiesen, das für diagnostische Zwecke verwendbar ist.

2) Artemisia.

Artemisia Absinthium L.

Die oberseits graugrünen, unten weißgrauen, seidenartig glänzenden, mit einem Filz von kurzen, zarten, anliegenden Härchen bedeckten Blättchen weisen bezüglich ihrer Fiederteilung Unterschiede auf. Die grundständigen Blätter zeigen einen ovalen Umrißs sind langgestielt, dreifach fiederteilig, die Stengelblätter kleiner, kürzer gestielt, doppelt und einfach fiederteilig, die obersten endlich ungestielt, ott völlig ungeteilt.

Bei der Feststellung des Nervenverlaufes wurden die Blätter stets mit der Unterseite auf den Objektträger gelegt.

Unterwirft man die stumpfe, breit zungenförmig abgerundete Blattspitze einer näheren Betrachtung, so sieht man, daß ein stark pinselförmig sich verbreitender Hauptnerv mit zwei konvergierenden Randnerven in dieselbe eindringt. Im typischen Falle zeigte sich (Fig. 11), daß unter einem spitzen Winkel von 60° rechts vom Hauptnerv ein Sekundärnerv abgeht, der bogenförmig zum Randnerven verläuft und mit ihm ein großes, gewölbtes Dreieck bildet. Längs des Randnerven zieht sich ein kurzer Nervenast hin. Links vom Hauptnerv findet sich in der äußersten Blattspitze ein kleines Dreieck ausgebildet, welches durch die anastomosierende Verbindung des Hauptnerven mit dem Randnerven zustande kommt. — In der

¹⁾ An dieser Stelle sei ein sinnstörender Druckfehler in Tschirch's Anatom. Atlas berichtigt. Auf S. 76, linke Columne, Zeile 5 von unten muß es statt Piperita natürlich crispa heißen. "Der Bau des Blattrandes jedoch ist der crispa ähnlicher."

Blattspitze liegt zuweilen oberseits eine Wasserspalte. Das Nervennetz ist auf der Blattsäche ein sehr verzweigtes. Die Epidermis der Blattoberseite besteht in der Flächenansicht aus polyedrischen, tatelförmigen Zellen mit fast geraden oder nur schwach welligen Wänden, die der Unterseite aus unregelmäßig wellig verbogenen Wellen. Spaltöffnungen finden sich beiderseits, vornehmlich auf der Blattunterseite, ferner T-förmige Haare, deren Stiel aus mehreren Zellen gebildet ist, und zahlreich mehrzellige, kurzgestielte Oeldrüsen, welche in Vertiefungen beider Seiten des Wermutblattes sitzen.*)

Der Querschnitt durch den Blattrand zeigt uns, dass derselbe nicht umgebogen sondern gerade ist und von einem dichten Saume von Filzhaaren umkleidet wird. Die Cuticula ist sowohl an der Randkrümmung wie an der Lamina gefaltet. Im oberen Blattgewebe befindet sich eine Reihe von Palissadenzellen, welche öfters geteilt sind, im unteren ein lockeres Schwammparenchym, in welchem man ein zartes Randbündel bemerkt.

Die mir zur Verfügung stehenden Exemplare waren:

Artemisia Absinth. ex herb. Brunner (Vallesia), A. Absinth. ex herb. Tschirch, A. Absinth. L. Sp. 1188, K. Syn 401 G. et G. 126, (Vendée) und frisches Material.

Artemisia vulg. L.

Die Blätter sind sitzend, etwas stengelumfassend, die unteren doppeltgefiedert geteilt, die oberen nur gefiedert geteilt, mit lanzettförmigen, spitzen Lappen versehen, nach oben hiu werden sie allmählich einfacher, nicht selten ungeteilt, alle oben grün. Die Verteilung der Trichome auf beide Blattseiten ist nicht die gleiche, die Oberseite erscheint tast kahl, hingegen ist die Unterseite durch eine dicht weißfilzige Behaarung ausgezeichnet, die Haarformen sind die gleichen wie bei Artemisia Absinthium.

Die auch hier in Betracht kommende Blattspitze zeigt gegen über der vorigen einen gänzlich abweichenden Bau. (Fig. 12—13) Sie ist langgestreckt. — Ein sehr starker Hauptnerv tritt mit den beiderseitig kräftigen Randnerven in dieselbe ein und verbreitert sich pinselförmig. Auch das Nervennetz gestaltet sich

Tschirch, Angewandte Pflanzenanatomie Fig. 368, S. 320.

anders, es ist einfacher. Die Sekundärnerven gehen fast rechtwinklig vom Hauptnerv ab und anastomosieren mit den Randnerven. Es haben sich in der Blattspitze zwei bemerkenswerte Typen herausgestellt. In dem einen Falle setzt sich rechts vom Hauptnerv unter spitzem Winkel von 45—50° ein Sekundärnerv an denselben anjund strebt bogenförmig nach dem Randnerv hin (Fig. 12); im andern Falle gehen ebenfalls rechts vom Hauptnerven zwei Sekundärnerven fast rechtwinklig ab und bilden mit dem Randnerven ein oberes kleines und ein unteres größeres Dreieck (Fig. 13). An der Blattspitze war nur selten eine Wasserspalte auf der Oberseite sichtbar.

Die Epidermis der Blattoberseite setzt sich aus regelmäßigen, in Reihen angeordneten, parenchymatischen Zellen zusammen und ist spaltöffnungsfrei, auf der Unterseite sind die Zellwände wellig verbogen, über den stärkeren Nerven geradwandig und gestreckt.

Auf dem Querschnitt erscheint der Blattrand stark umgebogen, auf der Oberseite ist er unbehaart, unterseits an der Umbiegungsstelle mit einem dichten Filz von wirr durcheinanderliegenden, langen, geschlängelten, farblosen Haaren versehen. Das einreihige Pallisadengewebe nimmt über die Hälfte des Blattdurchmessers ein, im reich durchlüfteten Merenchym verläuft an der Randkrümmung ein kräftiges Gefäßbündel. Die Cuticula ist nur an dieser gefaltet, nicht an der Lamina. Die oberen Epidermiszellen sind stark verdickt.

Zum Vergleich wurden herangezogen:

Art. vulg. L. ex herb Brunner, prope Berolinum 1866. Art. vulg. L. ex herb Tschirch, prope Dresden 1860. Art. vulg. L. Suisse u. and.

Artemisia marit. L. var. Stechm.

Die Blätter ermöglichen schon durch ihre äußere Gestalt leicht eine Unterscheidung von den beiden vorigen Arten. Sie sind etwa 2 cm lang und 1 cm langgestielt, ihre Spreite ist fiederteilig, die untersten Fiederabschnitte zeigen nochmalige Teilung.

Zur Erkennung des Nervenverlaufes mußten wegen der starken Behaarung die Haare in der in der Einleitung geschilderten Weise entfernt werden.

Die lange und schmale Spitze weicht von den beiden vorigen erheblich ab und bietet charakteristische Merkmale (Fig. 14—15). Ein starker Hauptnerv tritt mit den beiden Randnerven in dieselbe ein und verbreitert sich pinselartig. Auffällig erscheint es, daß letztere ganz bedeutend vom Rande zurticktreten (Fig. 15). Auch ist das Nervennetz ein wesentlich anderes. Die Sekundärnerven setzen sich in ziemlich weiten, regelmäßigen Abständen von einander an den Hauptnerv an und ziehen sich unter spitzem Winkel bogenförmig nach den Randnerven hin. In der Blattspitze war der Typus vorherrschend, daß immer zwei von demselben Punkte ausgehende Sekundärnerven spitzwinklig nach dem Rande zu verliefen.

Die Epidermis setzt sich beiderseits aus in der Flächenansicht axialgestreckten, rechteckigen Zellen von sehr geringem Durchmesser und Spaltöffnungen zusammen. Sie trägt außerdem sehr zahlreiche Oeldrüsen vom Bau des Kompositentypus. — Es lagen mir zwei Proben vor; die eine entstammte der Sammlung des Schweizer Herbariums: Flora Galliae et Germaniae exsiccata 669 Artem. marit L. Sp. 1186 D 277, ysalina, Wild, K. Syn. 569; die andere war entnommen dem Flückiger-Herbar., gesammelt im Sommer 1884 durch L. W. Knapp bei Tschimkent, Provinz Taschkent, Turkestan (siehe Archiv der Pharmacie 221 (1883) 598). Bei letzterer fehlten die Haare am Rande, die Behaarung war auf der Blattfläche schwächer als bei der ersteren.

Der Querschnitt verschafft uns einen richtigen Einblick in die Eigentümlichkeiten des Baues. Im Hauptnerv ist der zentral gelegene Holzkörper nur sehr swach entwiskelt, um so stärker aber ist der Siebteil ausgebildet, welcher fast das ganze Hauptgefäßbündel erfüllt. Eingebettet liegt dasselbe in ein großzelliges, parenchymatisches Grundgewebe, welches in einem nur schmalen Strange nach dem Blattrande verläuft. Beiderseitig wird es von einem Palissadenparenchym begrenzt, welches auf der Oberseite dreireihig, auf der Unterseite zweireihig auftritt.

Dasselbe zieht sich nach dem geraden Blattrande hin, erscheint auch hier über den kleinen, zarten Bündeln an der Rand-

krümmung dreireihig. Auf der Ober- und Unterseite sitzen dort, wo die Mittelrippe in den Blattrand übergeht, in Vertiefungen Oeldrüsen, ebenso finden sich Spaltöffnungen oben wie unten. Ueber dem Hauptnerv ist die Culticula der Epidermis der Blattunterseite stärker gefaltet, wie auf der Oberseite. Die Cuticularfaltungen treten auch am Blattrande auf.

Indem ich die gewonnenen Einzel-Ergebnisse der Beobachtungen zusammenfasse, ist zunächst darauf hinzuweisen, daß bei der Gattung Mentha der Bau der Blattzähne und der Verlauf der Nerven in ihnen in Verbindung mit dem anatomischen Bau des Blattrandes, — bei der Gattung Artemissa der Bau und Nervenverlauf der Blattspitze ein durchgreifendes Unterscheidungsmerkmal bietet, um die nahe verwandten Arten von einander zu unterscheiden.

3. Malva.

Anders verhält es sich mit der Gattung Malva. Das für die Diagnose wichtige Hilfsmittel ist hier weniger brauchbar, da die Zähne selbst ziemlich übereinstimmend gestaltet sind. Sowohl bei Malva sylv. L. als auch bei Malva vulg. Fries (M. neglecta Wallr., M. rotundifol. L.) war der Bau der Blattzähne und deren Nervennetz fast gleich.

Malva sylvestris L.

Die Blätter sind langgestielt, bis 10 cm breit, nierenförmigrundlich, beiderseits dicht behaart, bis fast zur Mitte in 5—7 Lappen geteilt. Die Lappen sind verhältnismässig kurz, laufen ziemlich spitz zu und sind ungleich gekerbt.

Die Blattzähne sind sehr groß, stumpf abgerundet. Ein kräftiger Hauptnerv tritt vertikal gerichtet in den Zahn ein und endet meist in zwei bis drei einzelne, pinselartige kurze Nerven. Unterhalb des Vereinigungspunktes dieser Bündelnerven setzen sich die beiderseitigen Randnerven an und bilden mit der fast regelmäßig zu beiden Seiten des Hauptnervs vom gleichen Punkte unter einem Winkel von 80° in geringer Entfernung vom pinselartigen Nervenende ausgehenden Sekundärnerven je ein kleines gewölbtes Dreieck. Das Nervennetz im Zahne ist ein ziemlich verzweigtes. Die Se-

kundärnerven gehen nahezu rechtwinklig vom Hauptnerven ab, bilden mit den Randnerven beiderseitig Vierecke. Längs der Randnerven beobbachtet man noch je einen zweiten Randnerv oder es er heben sich auf ihnen blind endigende Nervenäste.

Malva vulg. Fries (M. neglecta Wallr. est. rotundifolia).

Die Blätter dieser Art haben einen rundlich-herzförmigen Umriss, sind langgestielt, bis 8 cm breit, undeutlich 5-7lappig, die Lappen sind stumpfer, deren Rand ungleich gekerbt, beiderseits nicht sehr dicht behaart.

Die stumpf abgerundeten Kerbzähne sind im Verhältnis zu den vorigen erheblich breiter, demgemäß gestaltet sich auch die Nervatur zu einer komplizierteren, derjenigen von *M. sylvestris* aber nahezu gleichkommenden. Die bei *Malv. sylvestris* in der Spitze ausgebildeten, sich an den Hauptnerv anlegenden kleinen Dreiecke treten hier nur selten und weniger regelmäßig ausgebildet hervor, im übrigen ist das Verzweigungssystem der Nerven dasselbe. — Im Anschluß an die große Uebereinstimmung der äußeren Gestalt der Blätter, der angeführten *Malva*arten, ihrer Blattzähne und deren Nervatur sei bemerkt, daß auch das anatomische Verhalten bei allen ein sehr gleichartiges ist, und sie nicht durch sichere Merkmale von einander zu trennen sind.

Beiderseits besitzen die Malvenblätter wellig buchtige Oberhautzellen, zwischen welchen Spaltöffnungen vorkommen.

Am Rande und auf der Blattfläche finden sich mehr oder weniger reichlich einzellige, spitze, dickwandige, etwas gekrümmte, einfache, große Haare mit kolbig verdickter Basis oder 2—6 strahlige Sternhaare. Außerdem sind noch ungestielte oder sehr kurzgestielte, durch Längs- und Querwände geteilte Köpfchenhaare auf beiden Blattflächen zahlreich, besonders über den Nerven anzutreffen. Den Querschnitt von M. sylv. und vulg. charakterisiert eine im oberen Blattgewebe befindliche Palissadenschicht; das Schwammparenchym im untern Blattgewebe besteht aus 3—4 langgestreckten und mit kurzen Seitenästen versehenen Zellreihen. Im Mesophyll liegen vereinzelt Oxalatdrusen; dieselben treten zahlreicher in der nächsten Umgebung der Gefäßbündel, sowie in denselben selbst auf. Im Querschnitt durch einen der Hauptnerven verläuft ein kollaterales Gefäßbündel von kreisartiger Gestalt, in welchem eine Kambium-

zone sichtbar ist. Die Gefässe sind in radialen Reihen angeordnet.

— Ein großzelliges Grundparenchym umgiebt auf der untern Seite das Gefässbündel, dann folgt ein kräftiger Kollenchymbeleg, welcher bis an die Epidermis grenzt. Oberhalb zeigt der Hauptnerv eine aus Kollenchym bestehende hervorspringende Leiste.

Die mir zur Verfügung gestandenen Exemplare waren: Malv. sylv. L. ex herb. Brunner (Lago di Como, Aug. 1821), Malv. sylv. L. ex herb. Tschirch (Berlin, Juni 1879), Malv. sylv. L. ex herb. Flückiger, Malv. vulgaris Fries (ex herb Schärer) u. and.

Althaea officinalis L.

Die Blätter sind gestielt, von herzförmigem oder eiförmiglänglichem Umris, bis 8 cm lang, 3—6 cm breit, derb, 3—5 lappig mit hervorgezogenen, spitzen Endlappen, durch die dicht stehenden, großen Sternhaare auf beiden Seiten sammetartig filzig, der Rand ist grob und ungleich gekerbt.

Wegen der starken Behaarung war zur Beobachtung der Nerven die Entfernung der Haare durch Abschaben mittelst eines Skalpells nach vorherigem Erweichen in heißem Wasser notwendig. Schon durch ihre äußere Form machen die Blattzähne von Althaea officinalis eine Unterscheidung von Malv. sylvestris und vulg. möglich. Während dort die Kerbzähne groß, breit, stumpf abgerundet waren, sind sie hier verhältnismäßig klein, dreieckig; auf relativ kleine Zähne folgen schlanke, weit hervortretende von länglichherzförmigem Bau. Ebenso macht sich in der Nervatur eine Abweichung bemerkbar. Ein kräftiger Nerv tritt von unten her in den Zahn, verzweigt sich pinselartig. Von dessen Spitze gehen zwei Randnerven ab, die mit dem unten weniger spitz- (bis recht-) winklig sich an den Hauptnerv ansetzenden Sekundärnerven je ein Dreieck bilden. Längs der Randnerven zeigt sich noch je ein zweiter, sehr schwach ausgebildeter Nerv.

In anatomischer Beziehung lassen sich nur sehr geringe Unterschiede hervorheben. Die Seitenwände der Epidermiszellen sind weniger wellig, auf der Oberseite sind sie nur sehr wenig buchtig. Die einzelligen Haare sind größer und dichter gebüschelt, 5—8 armige Sternhaare sind sehr zahlreich vorhanden. Der Querschnitt zeigt, daß unter der Epidermis oberseits Palissaden liegen, die nicht selten

durch Horizontalwände geteilt sind, so dass dann das Gewebe stellenweise zweireibig auftritt. — Der Hauptnerv ist ebenso wie bei Malv. sylv. und vulgaris gebaut.

Vergleiche wurden angestellt bei: Althaea off. L., Flora Atlantica exsiccata, Althaea offic. ex herb. Tschirch, Althaea offic. Guimauve u. and.

Althaea rosea.

Die Blätter sind langgestielt, rundlich herzförmig, schwach 5 oder 7 lappig, runzlig, rauhhaarig, am Rande gekerbt.

Die Blattzähne sind kleiner, niemals so weit hinausgezogen wie die von Althaea offic., stimmen aber im allgemeinen im Bau und in der Nervatur mit ihnen überein.

Auch teilt Althaea rosea ihre anatomischen Eigenschaften mit der vorgenannten Art. Die kleinen Unterschiede mögen hier nur hervorgehoben werden. Kurzgestielte Drüsenhaare sind sehr zahlreich auf beiden Blattflächen vorhanden; meist bildet die 3—4 armigkeit der Nervenhaare die Regel, seltener finden sich 5—6 armige. Drusen erfüllen reichlich das Mesophyll und die Gefässbündel. Stomata fehlen auf der Oberseite, unterseits sind deren nur wenige zu finden. Das Palissadengewebe ist 2—3 reihig.

II Bau der Blattzähne und der Blattspitze von Blättern aus verschiedenen Gattungen.

1) Folia Digitalis und ihre Verwechslungen.

Während es, wie aus dem vorigen Kapitel ersichtlich, bisweilen einige Schwierigkeiten bereitete, in dem Nervenverlauf von Blättern nahe verwandter Arten Unterschiede zu treffen, treten dieselben überall dort, wo es sich um nur äußerlich ähnliche Blätter verschiedener Gattungen handelte, in eklatanterer Weise hervor. So lassen sich z. B. die Verwechselungen und Verfälschungen der Fol. Digitalis, der Fol. Conii und der Theeblätter schon allein durch den Bau der Zähne und ihre Nervatur leicht erkennen.

Digitalis purpurea L.

Die Blätter von Digitalis purp. sind länglich eiförmig, stumpf sugespitzt, werden 30—40 cm lang, 15 cm breit, sind in den langen, kantigen, gestigelten Blattstiel verschmälert, die kleineren sind meist ungestielt und endigen in eine scharse Spitze. Alle sind sie gekerbt.

Die Blattzähne sind sehr charakteristisch und dadurch ausgezeichnet, daß sie ungleich groß sind. Enorm große, weit hervortretende, wechseln mit sehr kleinen ab. Sie tragen ein knorpliges, zapfenartig ausgebildetes, helles Spitzchen, das besonders bei älteren Blättern gut ausgebildet ist. Die Kerbzähne sind breit und sanft gewölbt. (Fig. 16.) Ein pinselförmig sich verbreitender Nerv tritt von unten her in den Zahn, an dessen Spitze sich beiderseitig zwei Randnerven ansetzen, die in wellig verlaufenden Bögen mit den vom Zahnnerv in einem rechten bis stumpfen Winkel abgehenden Seitennerven bald je ein Dreieck bald je ein Viereck bilden. Auf der Oberseite eines jeden Blattzahnes befindet sich eine große Wasserspalte.

Sehr charakteristisch erweist sich die Nervatur des Blattes. Von dem unterseits stark hervortretenden Hauptnerv gehen unter einem spitzen Winkel Sekundärnerven ab, welche Schlingen bilden und zwischen denen tertiäre und acaternäre Nerven ein erhabenes Netzwerk erzeugen.

Kine ziemlich dichte Behaarung macht sich auf allen Teilen des Blattes bemerkbar, auf der Unterseite, die dadurch graugrün erscheint, ist sie meist dichter, als auf der dunkelgrünen Oberseite. Die Haare sind gewöhnlich drei- bis vierzellig, im Maximum sechszellig, dünnwandig, obliteriert, gerade oder stark gekrümmt, stets in eine stumpfe Spitze endigend, mit kleinen Cuticularwärzchen dichter an der Spitze besetzt, als wie an der Basis; seltener finden sich 1 bis 2 zellige Gliederhaare. Ferner treten in ziemlicher Verbreitung kopfige Drüsenhaare entweder mit 2—3 gliedrigem Stiel und einzelligem Köpfchen, oder einzelligem Stiel und zweizelligem Köpfchen auf. Reichlich und fast ausschließlich sitzen sie über den Nerven an der Blattoberseite.

Die obere Epidermis setzt sich aus polygonalen Tafelzellen, die untere aus stark buchtigen Zellen zusammen. Spaltöffnungen finden sich auf der oberen Seite nur spärlich, nach dem Rande und

der Blattspitze hin treten sie etwas zahlreicher auf, die untere besitzt deren sehr viele an allen Teilen.

Der Blattrand ist durch das Fehlen der Gefäsbündel charakterisiert. Das Randbündel liegt ziemlich weit von der Randkrümmung ab. Der Blatttrand ist stark behaart (mit langen und kurzen Gliederhaaren sowie mit Drüsenhaaren), die Cuticula nur hier schwach gefaltet, nicht an der Lamina. Im Mesophyll liegt auf der Oberseite eine Schicht kurzer Palissadenzellen unterseits eine verhältnismässig dicke, mehrreihige Lage eines dichten, lückigen Schwammparenchyms.*) Die obere Epidermis erscheint schwach gewellt.

Am Mittelnerv ist die obere Blattfläche an der Stelle, wo der Nerv verläuft, schwach vertieft, unten springt der Nerv als starke Leiste hervor. In ihm verläuft ein starkes Gefässbundel von bogenförmiger Gestalt, gebildet aus radial angeordneten Gefälsreihen, die an Raum den mit wenig Plasma erfüllten Siebteil überragen, welcher nur einen schmalen Streifen bildet. Das Gefässbundel ist eingebettet in ein chlorophyllfreies, nach der oberen und unteren Seite hin kleinzelliges, weiterhin größerzellig werdendes Parenchymgewebe, welches sich bis zur Epidermis erstreckt. Nur an der Oberseite des Nerven erscheint dasselbe etwas collenchymatisch verdickt. Zuweilen verläuft im Mittelnerv an Stellen, wo die Seitennerven ansetzen, ein zweites Bündel. Die Epidermiszellen der Unterseite sind über dem Hauptnerven sehr klein, ihre Cuticula ist fein gefaltet. — Unterseits ist der Mittelnerv stark besetzt mit mehrzelligen Gliederhaaren und Drüsenköpfchen. Mangel jeder Art von Krystallen und sclerenchymatischen Elementen unterscheidet vor allem die Digitalisblätter von andern narkotischen Kräutern.

Zum Vergleich wurden herangezogen: Digitalis purp. ex herb. Flückiger (prope Heidelberg), Digitalis purp. ex herb. Tschirch. u. and.

Durch gleichartiges Aussehen können zu Verwechselungen und Verfälschungen Anlass geben die Blätter von:

Digitalis grandifl. L.,

- ambigua Murr,
- lutea L.,

Salvia Sclarea L.,

^{*)} Tachirch, Angewandte Pflanzenanatomie Fig. 373, S. 324.

Verbascum nigr. L.,

- , phlomoides L.,
- " Lychnitis L.,
- " Thapsus L.,
- , Thapsiforme Schrader,

Conyza squarrosa L.,

Symphytum officinale L.,

Teucrium Scorodonia L.,

Fol. Matico.

Digitalis grandiflora L.

Die Blätter sind länglich oder länglich lanzettlich, die unteren spitz in den Blattstiel verschmälert, die oberen zugespitzt, am Grunde abgerundet und halb stengelumfassend, am Rande feinzähnig gesägt.

Die Blattzähne sind als relativ kleine, vorgestülpte Kegel entwickelt, in die schräg von unten her ein pinselförmig verbreitertes Nervenende eintritt. (Fig. 17.) An der Spitze liegt eine Wasserspalte.

Unterscheidende Merkmale sind ferner in der von Dig. purp. abweichenden Art der Behaarung zu suchen.

Schon die makroskopische Betrachtung lässt die minimale Behaarung des Blattes erkennen. Während bei Dig. purp. die ganze Blattsläche dicht behaart ist, beschränkt sich hier die Trichombildung hauptsächlich auf den Blattrand und die Nerven. Auf der Oberseite weisen die Seitennerven, wenn auch nur schwache, so doch dichtere Behaarung auf, als wie der Hauptnerv, auf der Unterseite hingegen ist die Behaarung des Haupt- und der Seitennerven ganz erheblich stark.

Am Rande treten die längsten Haare auf, sie werden oft bis zehngliederig, sind dünnwandig, schwach umgebogen, dicht mit Cutikularwärzchen besetzt. Nicht selten gewinnen sie ein charakteristisches Aussehen durch eigentümliche Bildungen, indem abwechselnd einige Glieder der Haare fadenartig zusammenschrumpfen, während die andern ihre ursprüngliche, cylindrische, tonnenförmige Form beibehalten. Auf der sonst kahlen Blattfläche und den Nerven finden sich außerdem noch kurzgestielte Drüsenhaare mit ein- oder zweizelligem Köpfchen vereinzelt.

Die Epidermis der Blattoberseite besteht aus Zellen mit fast geraden oder mehr oder weniger stark wellig verbogenen Seitenwänden. Stomata sind nur wenige vorhanden. Die Zellen der unteren Epidermis haben stark wellig verbogene Seitenwände, Spaltöffnungen sind zahlreich.

Den Querschnitt charakterisiert eine Schicht kurzer Palissadenzellen und ein lockeres Schwammparenchym. Das kleine, zarte Gefäsbündel des Blattrandes wechselt in seiner Lage, bald liegt es weit von der Randkrümmung entfernt, bald in derselben. Die Epidermis der Blattoberseite verläuft stark wellig und ist fein gezähnt. —

Das Hauptgefäsbündel nimmt entweder eine spitze dreieckige Form an oder ist schwach gebogen und liegt wie bei Digit. purp. einem weitlumigen, dünnwandigen Grundparenchym eingebettet. Mitunter treten zwei Bündel auf. Der Gefästeil wird vom Phloem durch einen mehrreihigen gelben Cambiumstreifen deutlich abgegrenzt. Oberhalb des Xylems erscheint das kleinzellige Gewebe schwach collenchymatisch verdickt. Die obere Blattfläche ist entweder schwach konvex oder zeigt eine mehr oder minder starke Vertiefung.

Digit. grandifl. wächst auf steinigen Bergabhängen im südlichen uud mittleren Europa.

Es standen mir mehrere Exemplare zur Verfügung: Digit. grandifl. ex herb. Flückiger, Digit. grandifl. in Alpium vallibus etiam circa Bernam, Digit. grandifl. prope Thun u. and.

Digitalis ambigua Murr.

Die Blätter sind mehr lanzettlich, zugespitzt, schmal kurzgestielt oder sitzend, weniger runzlig.

Die Blattzähne sind ebenfalls relativ klein, weichen aber im Bau von Dig. grandisiora ab; äußerst schwach entwickelte Zähne wechseln mit deutlicher hervortretenden, dreieckigen ab. (Fig. 18.) Das unterscheidende Merkmal liegt in der Gabelung, die der schräg von unten her eintretende Zahnnerv im Zahne beständig erleidet. In der Zahnspitze traten 2—3 Wasserspalten auf.

Die Behaarung ist schwach ausgebildet. Auf der Oberseite erscheint das Blatt fast kahl, auf den Nerven findet man ganz vereinzelt stehende Haare, ebenso am Rande einige. Auf der Unterseite hingegen ist die Behaarung speziell auf dem Hauptnerven und den Seitennerven etwas stärker wie am Rande. Die Form der eigentümlich ausgebildeten Haare ist dieselbe, gewöhnlich sind sie kürzer, werden im höchsten Falle 6—7 zellig. Drüsenhaare sind nur spärlich. Im übrigen gleicht D. ambigua in den meisten anatomischen Beziehungen der vorher beschriebenen Art.

Einen kleinen Unterschied lässt das Hauptgefässbündel in seiner Gestalt erkennen, es ist halbkreisförmig, an der oberen Blatt-fläche eben.

Vergleiche wurden angestellt bei: Digit. ambig. ex herb. Brunner (Hasli im Grund); Digit. ambig. ex herb. Brunner (in Silesia) Dig. ambig. ex herb. Brunner, (Harz); Digit. ambig. ex herb. Brunner u. and.

Digitalis lutea L.

Die Blätter sind sehr klein, lanzettlich, kurzgestielt, am Rande gezähnt.

Der im Zahn sich pinselartig verbreiternde Nerv bildet zwar auch eine starke Gabelung, tritt aber nicht immer so deutlich und beständig hervor, wie dies bei *Dig. ambig.* der Fall war. In der Zahnspitze liegen auf der Oberseite gewöhnlich zwei Wasserspalten.

Sie ist leicht zu unterscheiden von den vorher genannten Arten durch den fast gänzlichen Mangel der Behaarung ober- wie unterseits. Ganz vereinzelt findet sich hier und da ein mittellanges oder ein 1—2 zelliges Köpfchenhaar.

Im übrigen vereinigt sie dieselben anatomischen Eigenschaften der vorigen Arten. Stomata fehlen auf der Oberseite.

Im Querschnitt zeigt die Epidermis beiderseits eine wellige Struktur, welche Eigentümlichkeit auf der Oberseite und nach dem Blattrande hin stärker hervortritt als wie auf der Unterseite.

Auch das Hauptgefässbundel weist ein charakteristisches Merkmal auf. Dasselbe ist von halbkreisförmiger Gestalt und wird unterhalb von einer sich deutlich vom parenchymatischen Grundgewebe abhebenden starken Stärkescheide umgeben. Auf der Unterseite der Mittelrippe zeigen sich vereinzelt Drüsenhaare.

Es standen mehrere Exemplare zur Verfügung: Digit. lutea ex herb. Flückiger e. Emmenthal; Digit. lutea ex herb. Brunner; Digit. lutea ex herb. Brunner in Jurasso prope Rochesort; Digit. lutea ex herb. Brunner, Salom. Aug. 1819 u. and.

Salvia Sclarea L.

Die Blätter sind herzeiförmig oder herzlänglich, zugespitzt, runzlig, die unteren langgestielt, die oberen kurzgestielt, unterhalb der Blattbasis ist der Stengel abgeflacht, am Rande gekerbt.

Die Kerbzähne haben große Aehnlichkeit mit denen von Digit purp., jedoch bei genauer Betrachtung lassen sich Unterschiede immerhin feststellen. Während bei Digit. purp. die Nerven besonders stark in den Zähnen hervortreten, ist dies bei Salvia Sclarea weniger der Fall. Die breiten, großen Blattzähne lassen ferner nicht das abgeschnürte, knorplige Spitzchen so deutlich hervortreten. Vom pinselartig sich im Zahn verbreiternden Bündelende gehen bogige Randnerven ab und bilden mit den an den Zahnnerv sich fast im rechten Winkel ansetzenden Seitennerven je ein gewölbtes Dreieck. (Fig. 19.)

Auch sind es wiederum die Trichombildungen, welche charakteristische Merkmale bieten. Die Haare sind im Gegensatz zu Digit. purp. scharf zugespitzt mit derben Wandungen, auch zuweilen gekrümmt, ihre Oberfläche ist mit Cuticularwärzchen dicht besetzt, die aber auf der stark verbreiterten Fußzelle schwächer auftreten, welche zwischen zwei Epidermiszellen wie hineingeschoben erscheint. — Meist sind dieselben 2—4 gliedrig, sowohl am Rande, wie auf der Blattfläche, seltener 5—6 zellig. Selten bemerkt man die aus dünnen, fadenförmigen und dicken cylindrischen Gliedern zusammengesetzten Haare, die fast nur am Rande auftreten. Außerdem sind große, kurzgestielte Oeldrüsen vom Bau des Labiatentypus auf beiden Blattflächen zahlreich, kleine Drüsenhaare mit ein- und zweizelligen Köpfchen bedecken in ziemlicher Menge beide Seiten, namentlich die Nerven, und kurze, 1—2 zellige Borsten sind nicht selten.

Die Epidermis ist auf der Oberseite aus polygonalen, unregelmäßigen Zellen, die über den Nerven gestreckt sind, auf der Unterseite aus wellig polygonalen zusammengefügt, zwischen welchen beiderseits, unten jedoch zahlreicher, Spaltöffnungen liegen. Der Querschnitt zeigt uns eine einreihige Palissadenschicht und ein aus zwei Zelllagen zusammengesetztes, durchlüftetes Schwammparenchym, dessen Elemente sich dadurch auszeichnen, daß sie langgestreckt und mit kurzen Seitenästen versehen sind.

Im Blattrand ist ein Gefässbündel vorhanden, die Epidermis hier dickwandiger als an andern Stellen.

Das Hauptgefäßbündel zeigt gegenüber dem von Digit. purp. ein abweichendes Verhalten. Dasselbe liegt mehr nach unten als zur Mitte zu und wird rings von einer Parenchymscheide umgeben. Oberhalb wird es von einem unter der Epidermis befindlichen zweireihigen Collenchymbeleg begrenzt, ebenso unterhalb von einem kräftigen Collenchymstrang geschützt. Zu beiden Seiten des Hauptnerven verlaufen kleinere Gefäßbündel mit Collenchymbelegen.

Vorstehende Resultate vermittelten die Exemplare: Salv. Sclarea L. ex herb. Flückiger, in Württemberg gepflanzt. Salv. Sclarea L. Société helvétique. Koch Syn Ed. III p. 480. Lieux incultes à Sion (Valais). Alt. 520. m. Salv. Sclarea hort. Götting. Julio 1818 ex herb. Brunner.

Verbascum nigr. L.

Die untern Blätter des Stengels sind länglich eirund, am Grunde herzförmig, langgestielt, die oberen eirund-länglich, kürzer gestielt bis fast sitzend, oberseits dunkelgrün, unterseits mit mehr gelblichem Filze, mit stark hervorgezogener Spitze, dicklich steif.

Die Randzähne zeigen im Gegensatz zu denen von Digit. purp. einen ganz abweichenden Bau (Fig. 20), sind breit, stumpf abgerundet Ein starker Nerv tritt von unten her in den Zahn, an welchen sich bogenförmig zwei kräftige Randnerven ansetzen, während längs derselben dann noch je ein zweiter deutlich ausgesprochener Randnerv verläuft, der bei Digit. purp. nur selten oder schwach angedeutet ist.

Zieht man auch hier wiederum die Behaarung in Betracht, so ist eine Verwechselung durch das Vorkommen der den Verbascumblättern eigenen Sternhaare ausgeschlossen, welche das sofortige Erkennen derselben ermöglichen. Alle übrigen zur Verfälschung dienenden Blätter weisen eine derartige Behaarung nicht auf. Die Sternhaare zeigen eine mehrfache Verzweigung. Auf geradem, einbis dreifach geteiltem, unten verbreitertem Fuß, breiten sie sich von

einer Ansatzstelle quirlartig aus. Es können sich diese Quirle 4—5 mal wiederholen. Die Zahl der Sternarme beläuft sich auf 2—8. Auf beiden Blattflächen, deren obere schwächer behaart ist, als die untere, sind die Haare 2—3 armig, einfach, selten zweifach quirlig, während auf den Nerven eine Mehrarmigkeit vorherrscht und demgemäß auch mehrere quirlartige Ansatzstellen zu beobachten sind. — Außerdem macht sich noch eine zweite Form von Haarbildungen bemerkbar. — Von Drüsenhaaren treten kurzgestielte mit rundem ein- oder zweizelligen Köpfchen und langgestielte mit einem abgeflachten Köpfchen auf, die sich vornehmlich auf den Nerven vorfinden.

Die Oberhaut des Blattes besitzt oberseits wellige polygonale, unterseits wellig polygonale bis buchtig begrenzte Epidermiszellen und beiderseits Spaltöffnungen, die unten sehr zahlreich und gleichmäßig verteilt sind. Die Zellen über den Nerven sind gestreckt.

Im Querschnitt liegen unter der oberen Epidermis zwei bis drei Reihen Palissadenzellen und nach unten ein reich durchlüftetes Merenchym.

Im Mediannerv zeigen die Epidermiszellen der oberen schwach concaven Blattfläche nach unten zu starke Verdickung, ihnen schließt sich eine zweite Schicht gleich großer Zellen an; dieses subepidermale Gewebe hebt sich scharf von dem darunter befindlichen, ziemlich großzelligen Nervenparenchym ab. In letzterem liegt ein nach ähnlichem Typus wie bei Dig. purp. gebautes, bogenförmiges Gefäßbündel. Zu beiden Seiten desselben liegen zumeist kleinere Gefäßbündel. Mit der unteren Epidermis verbindet ein subepidermaler Collenchympanzer das den Gefäßsstrang umgebende Parenchym.

Es lagen mir zwei Proben vor: Verb. nigr. L. ex herb. Guthnick, mit sehr schwacher Behaarung, oberseits kahl, unterseits etwas dichter. Verb. nigr. L. ex herb. Brunner.

Verbascum phlomoides L.

Die Blätter sind beiderseits dicht gelblich filzig, spitz bis zugespitzt, länglich oval oder elliptisch, die unteren sind in den Blattstiel verschmälert, die oberen sitzend, am Rande gekerbt.

Bei den verschiedenen mir zur Vertügung stehenden Exemplaren zeigten die Blattzähne derselben einen gänzlich von einander abweichenden Bau. Die Blätter von Verb. phlomoides L. Spec. I p. 255. M. et K. Deutsch. Fl. II p. 207 p. 682. erscheinen bei makroskopischer Betrachtung ganzrandig. Die stark filzige Behaarung ließ nur spärlich die Blattzähne erkennen. Zur Beobachtung der Nerven mußten die Haare mittelst eines Scalpells entfernt werden, nachdem sie zuvor mit Wasser längere Zeit gekocht worden waren.

Es zeigte sich, dass die Zähne nur schwach angedeutet waren. (Fig. 21). Ein zarter, äußerer Nerv zieht sich längs des stark behaarten Randes hin und anastomosiert mit dem zu ihm parallel verlaufenden, inneren Randnerven.

Ein anderes Bild geben die Blattzähne von Verb. phlomoides L. condensatum Schrader ex herb. Guthnick. Dieselben sind sehr groß, stumpf abgerundet, ein kräftiger Nerv tritt von unten her in den Zahn, an dessen Spitze sich zwei schlanke Randnerven in mäßiger Entfernung vom Zahnnerv anlegen, die mit dem fast rechtwinklig vom letzteren abgehen den Seitennerven je ein Dreieck bilden. Eine dritte Verschiedenheit machte sich geltend bei Verb. phlomoides L. Schrader (Pfalz). Diese neigte eher zu Dig. purp. hin. Das knorplige Spitzchen trat nur selten deutlich hervor, war nur schwach angedeutet; was Form und Nervatur der Zähne anbelangt, ist das Verhalten auch ein von Digital. abweichendes; dieselben sind kleiner, breiter, der Randnerv macht sich deutlich bemerkbar.

In anatomischen Beziehungen gleicht sie fast der vorher beschriebenen, nur in der Behaarung und auch im Querschnitt läßt sich ein kleiner Unterschied nachweisen. Während auf der Blattfläche von Verb. nigr. die 2—3 Armigkeit der Sternbaare vorherrscht, macht sich hier ein vermehrtes Auftreten der Arme geltend, die 5 bis 9 Armigkeit bildet die Regel. Außerdem wiederholen sich auf dreifach geteiltem Fuß die Quirlansätze gewöhnlich 2—3 mal. Der Hauptnerv ist auf der Unterseite stärker behaart als auf der Oberseite, desgleichen die unterseits kräftig hervortretenden Seitennerven, die übrige Blattfläche sonst gleichmäßig. Auch Drüsenhaare waren zahlreich.

Der Querschnitt weist ein 3-4 reihiges Palissadenparenchym und ein mehrreihiges, aus enganeinanderschließenden Zellen bestehendes Merenchym auf. Ein weiteres Charakteristikum bietet uns die Gestalt des Hauptgefässbündels. Dasselbe hat eine nierenförmige Gestalt und wird von Strahlen des Holzparenchyms durchsetzt, so daß das Hauptgefässbündel in mehrere Einzel-Bündel geteilt erscheint. Unter der oberen, vertieften Blattfläche ist die subspidermale Zellschicht mehrreihig, weniger regelmäßig ausgebildet und hebt sich nicht so scharf ab wie bei Verb. nigrum.

Verbascum Lychnitis L.

Die Blätter sind elliptisch - länglich bis eiförmig - lanzettlich, sehr dünn, die unteren in den Blattstiel verschmälert, die übrigen kürzer gestielt, die oberen meist sitzend.

Große, mächtig hervortretende Blattzähne wechseln mit kleinen ab, sind stumpf abgerundet und zeigen an der Spitze eine schwachwellige Vertiefung (Fig. 22). An die Spitze des von unten her in den Zahn eintretenden Hauptnerven setzen sich stark bogig bis halbkreisförmig zwei Randnerven an und bilden mit den vom Zahnnerv seitlich abgehenden Sekundärnerven gewölbte Vierecke.

Diese Beobachtungen waren gemacht aus den Exemplaren von Verb. lychnitis ex herb. Brunner, prope Pragam; Verb. lychnitis ex herb. Brunner, Bois de Boulogne, Verb. lychnitis ex herb. Guthnick, prope Bern; Verb. lychnitis circa Bernam.

Die Behaarung war bei allen eine gleichmäßige, aber erheblich schwächer wie bei V. phlomoides, die Haarformen die gleichen. Besonders die Oberseite war ziemlich kahl, ebenso der Rand sehr schwach behaart, die Unterseite erheblich stärker, grauweiß filzig; sonst kommt Verb. Lychnitis im anatomischen Verhalten der vorherbeschriebenen Art gleich.

Das Hauptgefässbündel weist noch ein Charakteristicum auf. Dasselbe hat ähnlichen Bau wie das von Verb. phlomoid., ist aber nicht von Parenchymstrahlen durchsetzt, wohl aber lässt es eine mehrreihige Cambiumzone erkennen.

Verbascum Thapsus L. (V. Schraderi G. Meyer.)

Die Blätter haben eine länglich bis lanzettlich-längliche Gestalt, besonders die unteren, sind in den Blattstiel verschmälert, stumpf, die mittleren und oberen sind lanzettlich oder eirund-lanzettlich, etwas spitz.

Die beiderseits dicht gelblich-filzige Behaarung, die besonders den Hauptnerv und die hervortretenden Seitennerven stark bedeckt, macht auch hier zur Erkennung der Blattzähne bezüglich deren Nervatur die Entfernung der Haare notwendig.

Am Rande waren die Kerbzähne meistens nur schwach angedeutet, breit und wenig hervortretend. Bei allen machte sich der Typus geltend, daß die an die Spitze des Zahnnervs ansetzenden Randnerven einen flachen bis schwach bogigen Verlauf nahmen. (Fig. 23).

Im übrigen weist sie dieselben anatomischen Eigenschaften wie die vorherbeschriebenen Arten auf.

Im Querschnitt ist die äußere Gestaltung der Mittelrippen dieselbe wie bei V. phlomoides; das Hauptgefäßbundel aber zeigt denselben Bau wie das von Verb. nigr.

Zwei Exemplare standen zur Verfügung: Verb. Thapsus ex herb. Flückiger; Verb. Thapsus L. Hall n. 581 ad vias Vallesiae inferioris.

Verbascum thapsiforme (Schrader).

Die Blätter sind der vorigen Art sehr ähnlich, doch leicht von ihnen durch ihre Gestalt und die Kerbzähne zu unterscheiden. Sie sind breiter, länglich-elliptisch, spitz bis zugespitzt, auf beiden Seiten filzig mit den gleichen Haarformen, tiefer gekerbt. Die Behaarung aber trat nicht in so erheblichem Maße auf, wie bei V. phlomoides, immerhin bedurfte es der Beseitigung der Haare zur Erkennung der Nerven. Während bei allen bisher beobachteten Verbascumarten die Zähne eng aneinander gereiht waren, treten sie hier in weiten Abständen von einander auf (Fig. 24). Durch das kräftigere Hervortreten der Zähne weicht auch die Nervatur etwas ab. Die Randnerven gehen von dem pinselförmig verbreiterten Nervenrande in spitzerem Winkel ab. Sie teilt sonst ihre anatomischen Eigenschaften mit den anderen Verbascumarten.

Im Querschnitt des Primärnerven liegt ein hufeisenförmig gebogenes Gefässbündel; die obere Blattsläche ist schwach konkav.

Stellt man einen Vergleich hinsichtlich der Gestaltung des Querschnittes der Hauptgefässbündel der beschriebenen Verbascumarten an, so ist nicht zu verkennen, dass in der Reihenfolge Verb. nigr. — thapsus — thapsiforme — Lychnitis — phlomoides ein all-

mählicher Uebergang von der halbkreisförmigen zur nierenförmigen Gestalt stattfindet.

Conyza squarrosa L. (Inula Conyza DC.)

Die Blätter sind elliptisch oder eilanzettlich, stumpf abgerundet, mit einem kleinen, autgesetzten knorpligen Spitzchen, die unteren verschmälern sich in den Blattstiel, sind groß, 15—25 cm. lang, die oberen kleiner, schmäler, sitzend. Sie erscheinen bei makroskopischer Betrachtung fast ganzrandig und lassen ihre relativ kleinen Zähne nur schwach hervortreten. Die letzeren weichen in ihrem Bau ganz von Digit. purp. ab, zeigen aber große Aehnlichkeit mit Digit. lutea. In den kleinen Zahn (Fig. 25) tritt schräg von unten her ein starker, pinselartig sich verbreitender Nerv ein, von den zwei Randnerven bogig abgehen.

Ferner bieten uns die Trichombildungen in ihrer eigentümlichen Form ein wichtiges Charakteristikum. Die eine Art von Haaren ist dünner, läuft in eine scharfe, lange, etwas bogige Spitze aus, die andere ist dicker und entweder an einer Stelle abgerundet oder abgebrochen; in letzterem Falle gewinnt es den Eindruck, als ob das dünnwandige Endglied bei weiterer Entwicklung an der Verbindungsstelle gelöst wurde und abgefallen ist, welche eine gerade, zu den Seitenwänden rechtwinklig stehende Linie bildet, und dort eine Verdickung eingetreten ist. Dadurch wird die Vermutung nahe gelegt, dass die stumpfendigende Form aus der spitzen hervorgegangen ist. Für diese Annahme spricht auch der Umstand, dass die abgebrochenen Haare mehr am Rande auftreten, der nicht allzustark behaart ist, und sich seltener auf der Blattflächevorfinden, die spitzen dagegen sehr zahlreich auf letzterer erscheinen. Die Verteilung dieser Haare ist auf beiden Seiten ziemlich gleichmässig. — Die Fuszellen derselben sind im Vergleich zum Endgliede sehr kurz, stark verbreitert, farblos und verschleimen, die Glieder an den Ansatzstellen starkwandig, ein wenig angeschwollen. Es beläuft sich ihre Anzahl auf 2-4, seltener 5. - Ferner trägt die Blattfläche noch auf beiden Seiten Drüsenhaare; die 5-6 einzelnen Glieder sind kurz, bedeutend breiter als hoch, in ihrer ganzen Länge gleich breit, häufig in Doppelreihen angeordnet.

In der Flächenansicht setzt sich die Epidermis aus beiderseitig wellig-polygonalen bis wellig-buchtigen Zellen und Spaltöffnungen zusammen, welch' letztere sich unterseits in bedeutenderer Menge vorfinden. Ueber den Nerven sind die Zellen gestreckt.

Der Querschnitt der Blattfläche enthält ein oberes Palissadenund ein gleichbreites unteres Schwammgewebe.

Der Hauptnerv trägt ein in der Mitte gelegenes, starkes Gefässbündel von kreisartiger Gestalt, dessen Gefässe in radialen Reihen angeordnet sind, und zu beiden Seiten liegt je ein kleiner durch Parenchym von demselben getrennter Gefässtrang.

Haupt- sowie Nebenbündel weisen sclerenchymatische Elemente auf. Dieselben sind im Hauptbündel beiderseitig zerstreut angeordnet, bilden aber in den Nebenbündeln sowohl ober- wie unterhalb kräftige Belege, oder treten an der untern Seite des Phloems vereinzelt auf und als Beleg oberhalb des Xylems. — Selten ist das Hauptgefäßbündel seitlich durch eine Lage kleinzelliger Holzparenchymzellen durchsetzt.

Hervorzuheben ist das Auftreten einer deutlichen Cambiumzone im Hauptgefässbündel.

Ein großzelliges, dünnwandiges, chlorophyllfreies Parenchym füllt den Raum bis zur Epidermis aus, an die sich beiderseitig ein collenchymatischer Beleg anlegt. Die obere Blattfläche des Hauptnerven ist convex gewölbt oder zeigt einen welligen Verlauf. Die Unterseite desselben ist stark behaart, die Haare sind meist abgebrochen.

Es lagen mir mehrere Exemplare vor:

Conyza squarrosa ex herb. von Büren; Conyza squarrosa ex herb. Brunner, in arce Kynast, Silesia; Conyza squarrosa ex herb. Brunner, Bantiger.

Symphytum officinale L.

Die Blätter sind spitz, ganzrandig, die Wurzel- und unteren Stengelblätter eirund-lanzettlich, gestielt, die oberen Stengelblätter sitzend, lanzettlich, mit dickem, auf der Unterseite stark vorstehendem, weißlich behaartem Mittelnerv.

Auch hier machen wiederum die Trichombildungen eine Unterscheidung von Digit. purp. möglich und gestalten sich auf der

Unterseite anders wie auf der Oberseite. Auf ersterer sind die Haare klein, ihre Wandungen parallel. Sie besitzen eine umgebogene Spitze und eine konstante Länge. Auf der Oberseite sind die Haare einem vielzelligen, erhöhten Polster aufgesetzt, ihre Wandungen neigen sich schon von dem stark verbreiterten Fuß einander zu und endigen in eine lange, gerade Spitze. Sie variieren in ihrer Länge ganz bedeutend, entweder kommen kurze, bogig gekrümmte oder sehr lange Haare vor. Die langen, die sich vornehmlich auf dem Hauptnerven und den Seitennerven vorfinden, weisen aber noch eine andere Eigentümlichkeit auf, die darin besteht, daß sie entweder einzellig, starkwandig oder aber durch dazwischenliegende gerade, seltener schiete Querwände geteilt sind und dadurch 1-3zellig werden, und an diesen sich loszulösen beginnen. -- Ferner beobachtet man lange Haare, die eine cylindrische Form besitzen und wiederholt Einknickungen zeigen, an welchen sich die Haare krümmen, ähnlich wie bei Dig. grandifl. — Ihre Cuticula zeigt mitunter scharfe Längsstreifung. Die Haare am Rande sind stark bogig gekrümmt, zeigen denselben Bau und die Größe wie die Nervenhaare, nur liegt ein Unterschied darin, dass der Fuss weniger deutlich ausgebildet ist. --- Das Vorkommen kleiner Köpfchenhaare ist nur spärlich, etwas zahlreicher auf den Nerven der Unterseite.

In der Flächenansicht wellig polygonale Zellen bilden beiderseits die Epidermis, welche Stomata enthält, die auf der untern Blattfläche zahlreicher sind. Auf letzterer sind die Zellen über den Nerven gestreckt.

Der Querschnitt zeigte einen geraden, bei einem Exemplar (Symph. off. ex herb. Brunner — Wendland 1823) einen umgebogenen Blattrand, ein unter der oberen Epidermis befindliches, sehr lockeres Palissaden- und ein großlückiges Merenchym.

Der Hauptnerv ist nach ähnlichem Typus gebaut, wie bei Conyza: ein kräftiges Hauptgefälsbündel und zu beiden Seiten zwei kleinere Einzelbündel.

Meine Beobachtungen machte ich an mehreren Exemplaren, die ein übereinstimmendes Verhalten zeigten:

Symphyt. off. ex herb. Brunner (Wendland 1823); Symphyt. off. ex herb. Brunner prope Bernam; Symphyt. off. in paludibus prope Belp 1839.

Teucrium Scorodonia L.

Die Blätter sind gestielt, herzförmig länglich, dunkelgrün, tief eingeschnitten gekerbt, sehr dünn.

Die Blattzähne zeigen große Aehnlichkeit mit denen von Dig. purp. ihr Bau und die zu ihnen in Beziehung stehende Nervatur läst aber deutliche Unterschiede hervortreten. (Fig. 26). Sie sind breiter scharf gewölbt und kräftig hervortretend, greisen mit tiesen Einschnitten in die Blattsläche ein, sind stumpf abgerundet, das knorplige Spitzchen nur schwach angedeutet. In der Nervatur beruht der Unterschied darin, daß die unter spitzem Winkel von der Spitze des Zahnnervs ausgehenden Randnerven einen mehr geradlinigen, als schwach bogigen Verlauf nehmen und längs derselben noch je ein zweiter, ausgesprochener Randnerv austritt. Ueber dem breiten Ende in der Zahnspitze sind Wasserspalten zahlreich, meist zu 3, seltener 5, zuweilen tritt auch auf der Unterseite in der Spitze eine Wasserspalte aus.

Charakteristisch sind zwei der Epidermis aufgesetzte Arten von Haaren: gewöhnliche Trichome und Oeldrüsen. — Die ersteren bedecken die obere Blattfläche gleichmäßig. Auf der Unterseite weisen die hervortretenden Nerven eine dichtere Behaarung auf als die Fläche, die Nervenhaare übertreffen die anderen erheblich an Länge. Sie laufen spitzer zu als wie bei Digitalis, sind starkwandiger, meist drei-, selten vierzellig, ihre Cuticula mit stark hervortretenden Cuticularwärzchen dicht besetzt. Seltener findet man spitze, einzellige Borstenhärchen, sowie kurze gekrümmte Haare. Die das Haar an der Basis rings umgebenden Epidermiszellen sind kranzartig angeordnet, über den Nerven sind die Zellen gestreckt polygonal.

Ferner sind kleine Drüsenhaare mit einzelligem Köpfchen und zweizelligem Stiel oder kurzgestielte mit zweizelligem Köpfchen zahlreich auf den beiden Blattflächen verteilt. An diese schließen sich die kurzgestielten Oeldrüsen mit 2—4 Secernierungszellen an; sie liegen dicht nebeneinander auf beiden Blattseiten, in größerer Anzahl auf der Unterseite. Sie erscheinen in der Flächenansicht kugelrund, groß, durchsichtig hell, inhaltsfrei.

Oberseits ist die Epidermis aus polygonalen Tafelzellen und vereinzelt liegenden Spaltöffnungen gebildet, während auf der Unterseite die Stomata zwischen buchtigen Zellen liegen.

Auf dem Querschnitt erscheint der Blattrand gerade oder schwach umgebogen, die untere Epidermis gewölbt, das obere Blattgewebe wird von einer die Hälfte des Blattdurchmessers einnehmenden Palissadenschicht gebildet.

Im Hauptnerv nimmt das Gefässbündel eine mannigfache Form an. Entweder tritt ein einziges Bündel von nierenförmiger Gestalt aut, dessen Holzkern aus radialen Gefässreihen kräftiger ausgebildet ist, als der Siebteil, oder aber es ist bogenförmig bis kreisartig mit gleichmässig angeordneten Gefässreihen und öfters in zwei einzelne, durch Parenchym getrennte Gefässbündel geteilt.

Die Bündel liegen ähnlich wie bei den vorherbeschriebenen Blättern in ein großzelliges Parenchym eingebettet. Bei allen machte sich im Querschnittsbilde am Hauptnerv eine mehr oder minder starke obere Vertiefung geltend. Nicht selten verläuft die convexe untere Blattfläche wellig oder zeigt tiefe Einschnitte.

Die mir zur Verfügung stehenden Exemplare waren: Teucrium Scorodonia Hall 287; Teucrium Scorodonia (Meudon) Paris; Teucrium Scorodonia e. Unterse; Teucrium Scorodonia forêts à Chataigne, près Montey.

Fol. Matico.

(Piper angustifol. Ruiz et Pavon (Artanthe elongata Miquel.)

Die derben, kurz gestielten Blätter, 15—20 cm lang, 4 cm breit, haben einen länglich eiförmigen Umrifs, sind kurz zugespitzt, am Rande stumpf gekerbt. Die spärlich behaarte Blattoberfläche hat ein dunkelgrünes, würfliges Aussehen, herrührend von den durch die Adern erzeugten Maschen. Die hellere Unterfläche besitzt zahlreiche, kleine, vorspringende, polygonale oder fast quadratische Maschen von bräunlicher Farbe, deren Zwischenräume mit einer dichten, weifslichen Behaarung ausgekleidet sind. Die Blätter sind fein durchscheinend punktiert.

Sie weisen in anatomischer Beziehung so viele charakteristische Merkmale auf, daß eine Verwechselung mit Dig. purp. geradezu ausgeschlossen ist.

Längs des schwach gekerbten Randes (Fig. 27) verläuft dicht unter der Epidermis ein kräftiger, welliger Randnerv und bildet durch senkrechte Nervenäste mit dem nahezu parallel zu ihm sich hinziehenden innern Nerven Vierecke.

Es konzentriert sich hier die Behaarung hauptsächlich auf die Blattunterseite und den Blattrand. Auf der Oberseite ist sie nur spärlich und auf die Nerven und den Hauptnerv beschränkt. Die Haare sind starkwandig, mehrgliedrig bis 10 zellig, erreichen auf den Nerven der Unterseite, sowie am Rande bedeutende Länge und zeigen eine streifige Struktur der Cuticula. Sie laufen in eine scharfe Spitze aus, sind an den Querwänden angeschwollen, mitunter gekrümmt. Ihr verbreiterter Fuß ist häufig durch Querwände geteilt und wird dadurch mehrzellig. Auch wurden kleine Borstenhaare auf der Unterseite bemerkt, deren Vorkommen aber nur als ein spärliches zu bezeichnen ist.

In geringer Zahl waren einzellige Kopfhaare mit zweigliedrigem Stiel auf der Oberseite zu finden, selten auf der Unterseite. Die Zellen der beiderseitigen Oberhaut sind wenig von einander verschieden, die der Oberseite polygonal mit geraden Seitenwänden, die der Unterseite schwach buchtig, über den Nerven gestreckt. Stomata findet man nur unterseits, sie sind sehr zahlreich über die ganze Fläche verbreitet, erscheinen wallartig emporgehoben, durch Umlagerung von schmalen Zellen wie mit einem Hof umgeben.

Der Querschnitt führt uns in die Eigentümlichkeiten des Baues ein. Der Blattrand weist ein sehr starkes Gefäsbündel auf, ist behaart und zeigt an der Umkrümmung Spaltöffnungen. Die Palissadenschicht im oberen Blattgewebe ist nach dem Blattrande hin einreihig, auf der Blattspreite 1—2 reihig, diesem schließt sich ein lockeres Schwammparenchym an. Letzteres sowohl wie die Palissadenschicht grenzt nicht unmittelbar an die Epidermis, sondern ist von dieser durch eine Lage chlorophyllfreier Zellen, die denen der Epidermis an Größe gleichkommen, getrennt. (Hypoderm). Das obere, subepidermale Gewebe schwindet stellenweise meist dort, wo das Palissadenparenchym zweireihig auftritt. Das innere Blattgewebe, sowie auch der Hauptnerv enthält zahlreiche, große Oelräume. Das Hauptgefäßebündel wird von mehreren kleinen (4—5) durch Parenchymzellen von einander getrennten Bündeln gebildet, welche

eine dreieckige Form haben und im Halbkreise angeordnet sind. In ihnen finden sich selerenchymatische Zellen, die über dem Xylem einen mehr zusammenhängenden Beleg bilden, während das kleinzellige Phloem von zerstreut liegenden derartigen Zellen begrenzt wird. — Ein sehr breiter Streifen mehrreihigen Collenchyms verbindet die obere Epidermis mit dem großzelligen Parenchym, in welchem auch vereinzelte Zellen mit verdickter Wand auftreten. Ebenso wird der untere Rand des Hauptnerven von einem ringsherumführenden Collenchymbeleg eingenommen. Als bemerkenswerte Eigentümlichkeit wäre noch das lokalisierte Vorkommen verschiedenster Krystallformen zu erwähnen, als Octaeder, rhombische Säulen, Tafeln, Raphiden, teils vereinzelt, teils zu Büscheln vereinigt. Besonders ist das Nervennetz in der Umgebung des Gefässbündels mit solchen Krystallanhäufungen stark versehen, diese sind in den Nebennerven, sowie im Assimilations- und dem übrigen Blattgewebe weniger zahlreich. Auch sieht man in den Nervenhaaren zuweilen Krystalle.

Mir stand autentisches Material zur Verfügung (Artanthe elong. Miquel, Royal botanic gardens Kew. Aug. 1867) und solches aus dem botanischen Garten von Bern.

Hatten bei Fol. Digitalis unter Berücksichtigung der Verwechselungen und Verfälschungen die Blattzähne diagnostische Verwertung gefunden, so ist bei der Gattung Conium unter gleichen Verhältnissen die Blattspitze für die Diagnose ein gutes Hilfsmittel.

2. Folia conii und ihre Verwechslungen.

Conium maculatum L.

Die Blätter sind dunkelgrün, glänzend, unterseits heller, bis 0,30 cm lang, haben dicke, runde, hohle, oben etwas kantige Stiele, sind dreifach gesiedert, die Blättchen im Umfang eirund-länglich, ties-siederspaltig, die Segmente eingeschnitten gesägt, lanzettlich, mit kurzstachelspitzigen Sägezähnen; die oberen Blätter sind einfacher, nehmen immer mehr an Umfang ab, sind weniger gesiedert, kürzer gestielt, oder auf schmalen, randhäutigen Scheiden sitzend.

Unterscheidet sich Con. mac. einerseits durch die gänzlich fehlende Behaarung von andern ähnlichen Umbelliferenblättern, die

leicht zu einer Verwechslung Anlass geben können, so bietet uns die Blattspitze andrerseits einen für diagnostische Zwecke wichtigen Anhaltspunkt.

Dieselbe ist kegelförmig (Fig. 28), ragt ein bedeutendes Stück über die pinselartig sich verbreiternden Zahn- und Randnerven hinaus, ist durchsichtig, chlorophyllfrei. Die beiden Randnerven enden im der Spitze in ziemlich weitem Abstande vom Hauptnerv meist frei. Das Nervennetz der Blattfläche ist ein sehr verzweigtes. Bemerkenswert ist die auf jedem Blattzahn befindliche Gruppe von Wasserspalten, unter welcher der pinselartige Gefässtrang endigt. Die obere Epidermis setzt sich aus polygonalen, schwach welligen Zellen zusammen und ist mit wenigen Spaltöffnungen versehen. Auf der Unterseite liegen zwischen den wellig-buchtig begrenzten Epidermiszellen mit fein gestreifter Cuticula zahlreiche, große Spaltöffnungen.

Der Blattrand ist charakterisiert durch kleine, papillöse Ausstülpungen, die als Randzähne zu bezeichnen sind. Der Querschnitt zeigt, daß er gerade, die Cuticula nur hier, nicht an der Lamina gefaltet ist; er läßt ferner im oberen Blattgewebe eine Reihe langer Palissadenzellen, im unteren ein lockeres Schwammparenchym erkennen. Unterhalb des im Blattrande befindlichen, zarten Randbündels tritt zuweilen ein kleiner Sekretgang auf.

Im Hauptnerv der Fiederblättchen verläuft ein starkes Gefäßbündel von halbkreisförmiger Gestalt, dessen kräftig entwickelter Siebteil sich als breiter Streifen scharf vom Xylem abhebt; die Gefäße desselben liegen zerstreut angeordnet. Unterseits wird es von einem subepidermalen Collenchympanzer und einem großzelligen dünnwandigen Grundparenchym begrenzt, in welchem ein großer Sekretgang eingebettet liegt. Ferner ist die Cuticula der Epidermis der Blattunterseite stark gefaltet, auf der Oberseite ist dies nur in der Vertiefung der Blattfläche der Fall.*)

Die zur Beobachtung herangezogenen Exemplare waren dem Flückiger- und dem Schweizer-Herbar des berner botan. Gartens und dem Tschirch'schen Herbar entnommen.

^{*)} Vergl. auch den Anatomischen Atlas der Pharmakognosie von Tschirch und Gesterle. Lieferung 8.

Veranlassung zur Verwechslung und Verfälschung können geben: Aethusa cynapium, Cicuta virosa, Chaerophyllum bulbosum und temulum, Anthriscus sylvestris Hoffm.

Aethusa Cynapium L.

Die Blätter sind oberseits dunkelgrün, unterseits hellgrün und stark glänzend, zwei bis dreifach fiederteilig, die untern sind gestielt, die oberen auf länglichen, randhäutigen Scheiden sitzend, bis 20 cm lang, 15 cm breit; die Blättchen sind klein, eiförmig, fiederspaltig, mit lanzettförmigen, spitzen Abschnitten versehen.

Das charakteristische Merkmal liegt in der kurzen, hellen, mit papillösen Ausstülpungen versehenen Spitze, in welche sich die frei endenden, pinselartig sich verzweigenden Randnerven hineinziehen. Auch diese Spitze enthält zahlreiche Spaltöffnungen. Die am Rande befindlichen Trichome treten hier viel kräftiger hervor. (Fig. 29.)

Die Zellen der oberen Epidermis sind polygonal wellig, die der unteren wellig polygonal bis stark buchtig, ihre Cuticula gestreift. Spaltöffnungen sind auf beiden Seiten, besonders auf der Unterseite zahlreich vorhanden. Auf dem Querschnitt erscheint der Blattrand gerade, nur einige sehr kleine Kegelhaare sind an ihm aufzufinden, die Cuticula ist nicht nur an der Randkrümmung, sondern auch an der Lamina, dort aber schwächer gefaltet. Die Palissadenzellen sind einreihig, nehmen etwa die Hälfte des Blattdurchmessers ein, das Schwammparenchym ist locker, reichlich durchlüftet. Stets liegt im Rande ein kleiner Sekretgang.

Im Mittelnerv fehlt der subepidermale Collenchympanzer, er enthält aber einen in das Grundparenchym eingebetteten, großen Sekretgang. Der oberen Epidermis waren in der Regel zwei mittellange, einzellige, mit kleinen Cuticularwärzchen dicht besetzte, spitze Haare eingefügt. Ueber dem Hauptnerven ist die Cuticula der Epidermis der Blattunterseite stärker gefaltet wie auf der Oberseite.

Das Material entstammte dem Herbar von Flückiger.

Cicuta virosa L.

Die langgestielten, grundständigen Blätter sind bis 75 cm lang, im Umfang länglich, doppelt bis dreifach gefiedert, ihre Blättchen 2—3 teilig, schmal lanzettlich, spitz und scharf gesägt.

Die schwach hyalin erscheinende Spitze der Zähne ist weit hinausgezogen (Fig. 30) und mit einem Kranz von Papillen besetzt. Der sehr kräftige, sich pinselartig verbreiternde Hauptnerv vereinigt sich mit den beiden starken Randnerven und zieht sich tief in die Spitze hinein, die ebenfalls eine ganze Gruppe von Spaltöffnungen führt. Der Mittelnerv ist zudem noch reichlich, schwächer die Randnerven, mit kurzen, einzelligen Papillen besetzt, deren Cuticula mit feinen Wärzchen dicht besetzt ist. In die Spitze gehen im typischen Falle vom Hauptnerven gar keine Seitennerven ab. Nicht allein in der Spitze, sondern auch auf der Blattfläche gestaltet sich das Nervennetz zu einem sehr einfachen; fast gar keine Gabelung der Nerven ist sichtbar. Erst in weiter Entfernung von der Blattspitze treten schwache Nerven auf, deren Verzweigung eine sehr geringe ist.

Am Blattrande liegen äußerst kurze, spitze Trichome. Der Querschnitt zeigt, daß der Rand bald gerade, bald ziemlich stark umgebogen ist, er läßt ferner eine Schicht sehr kurzer Palissadenzellen und ein lockeres Schwammparenchym erkennen. Die Mittelrippe enthält ein bikollaterales Gefäßbündel von ovaler Gestalt, unterhalb desselben liegt in der Regel ein großer und zwei kleinere schizogene Sekretgänge, oberhalb tritt aber stets nur ein einziger kleiner Gang auf. Auf der Oberseite wird das Hauptgetäßbündel durch eine hügelartige Erhebung eines dichten Collenchymgewebes begrenzt, ebenso ist unterseits der stark vorspringende Teil des Mittelnerven mit einem starken Collenchymbeleg versehen. Die Cuticula der Epidermis der Blattunter- wie Oberseite ist gefaltet, nur schwach zeigen sich die Cuticularfaltungen beiderseitig auf der Epidermis der Blattspreite.

Die Epidermis ist beiderseits in der Flächenansicht aus polygonalen Tafelzellen zusammengefügt, zwischen welchen Spaltöffnungen liegen, die unten sehr zahlreich sind. Ueber den Nerven sind die Zellen gestreckt.

Es ließen sich diese Thatsachen feststellen an Exemplaren: Cic. vir. ex herb. Schaerer, Cic. vir. ex herb. Flückiger, Cic. vir. ex herb. Tschirch, Cic. vir. e regione Katzensee prope Zürich.

Anthriscus sylvestris Hoffm.

Die Blätter sind drei- und mehrfach gefiedert, 15--20 cm lang, glänzend, die Blättchen eirund-länglich, spitz, fiederspaltig, ihre

letzten lineallanzettlichen Segmente endigen mit einem sehr kleinen, etwas durchsichtig erscheinenden, schwach papillös ausgebildeten Stachelspitzchen. Die unteren Blätter sind gestielt, die oberen auf ihren Scheiden sitzend. —

Das charakteristische Merkmal der Blattspitze ist darin zu erkennen, daß sie sehr klein ist und daß das ihr aufgesetzte Kegelhaar (mit feinen Outicularwärzchen) im typischen Falle nicht an der Spitze sitzt, sondern mehr auf die Seite gerückt ist. (Fig. 31.)

Auf der sonst kahlen Blattfläche konzentrieren sich die Haarbildungen auf die Nerven und den Blattrand. Am Rande befinden sich zahlreiche, meist kurze Kegelhaare, auf dem Hauptnerv dagegen sind sie etwas länger. Der Querschnitt beweist, daß der Blattrand gerade und stark cuticularisiert ist und nicht selten einen kleinen Sekretgang führt; die Palissadenzellen sind groß und einreihig, das Merenchym sehr locker.

Im Hauptnerv verläuft ein kräftiges, kreisartiges Gefäsbündel; unterhalb desselben liegt meist nur ein großer Sekretgang, selten noch ein zweiter kleiner im großselligen, dünnwandigen Parenchym, welchem sich ein schmaler 2—3reihiger, an die Epidermis grensender Collenchymbeleg anschließt. Die Unterseite des Hauptnerven trägt zahlreiche kleine und mittelgroße, dickwandige Kegelhaare mit feinen Cuticularwärzchen, selten findet man auf der vertieften Blattoberseite ein langes Haar.

Die obere Epidermis setzt sich aus wellig polygonalen, die untere aus buchtig welligen Zellen zusammen, Streifungen der Cuticula zeigen sich beiderseitig, Spaltöffnungen sind oberseits vereinzelt, unterseits zahlreich.

Bei der Beobachtung kamen in Betracht: Anthriscus sylvestr. Hoffm. b. Bern, Anthriscus sylvestr. syn. Chaer. sylv. L. sur Bey, Anthriscus sylvestr. ex herb. Tschirch.

Chaerophyllum bulbosum L.

Die grundständigen und unteren Stengelblätter sind gestielt, mehrfach gesiedert, 1,5-3 cm lang und fast ebenso breit, die Blättchen tief siederspaltig, mit lineallanzettlichen Zipfaln.

Unterscheidende Merkmale liegen auch hier im Bau der Blattspitze und in der Art der Behaarung. —

Der schwach weisslich aussehenden, verhältnismäsig kurzen Spitze ist ein Polster von Papillen aufgesetzt, in welches ein ziemlich langes, einzelliges, spiesiges Haar, dessen Cuticula eine zarte, streisige Struktur aufweist, eingesenkt ist. (Fig. 32.) Es liegt das pinselförmig verbreiterte Nervenende dicht unter der Spitze, sehr häufig enden die Randnerven frei, gehen tief in die Spitze hinein, vereinigen sich nicht mit dem Hauptnerven, während letzterer ein Stück von der Spitze zuräcktritt. Die Behaarung ist im allgemeinen nur schwach ausgebildet, sie beschränkt sich hauptsächlich auf den Rand und die untern Nerven, auf der kahlen Blattsläche findet maa nur vereinzelte lange Haare.

Am Rande sind die Haare kurz, aber sehr spitz, mit Cuticularwärzchen dicht besetzt, auf den Randnerven sind die Spielshaare schon bedeutend länger, die längsten (bis 1,6 mm) findet man auf dem Hauptnerven. Der Blattrand war wenig oder gar nicht umgebogen, ein Sekretgang war in demselben nicht aufzufinden, wohl aber ließ sich ein mittelgroßer im Hauptnerv konstatieren.

Die Mittelrippe ist nach ähnlichem Typus gebaut wie bei Conium. Die Palissadenzellen sind einreihig, das Marenchym reich durchlüftet. — Die von einer wellig gestreiften Cuticula überzogene Epidermis ist oberseits aus wenig buchtigen, unterseits auch buchtigen Tafelzellen zusammengefügt, zwischen denen beiderseits zahl reiche Spaltöffnungen vorhanden sind. Auch in der Blattspitze sind sie ziemlich zahlreich. — Berücksichtigung fanden: Chaerophyllum bulbosum ex herb. Flückiger, Chaerophyllum bulbosum L. Sp. 370. K. Syn. 348. D. 239. Haies aux bords des champs et des prairies dans les terrains légers de l'alluvion et de la plaine de l'Alsace près de Haguenau rec. C. Billot. Chaerophyllum bulbos. prope Gottingam Chaerophyllum ex herb. Tschirch (Ostra-Gehege b. Dresden) u. and.

Chaerophyllum temulum L.

Die Blätter haben ein mattgrünes Aussehen, unterscheiden sich von Conium mac. durch ihre verschiedene Gestalt und durch die anders ausgebildete Behaarung. Sie sind doppelt gefiedert, die Blättehen eirund länglich, lappig fiederspaltig, die Lappen gekerbtgesägt. Letztere sind breit, abgerundet, stumpf, laufen in eine sehr kurze Spitze aus.

Ein schwacher Mittelnerv dringt mit den zarten sich nicht mit ihnen vereinigenden Randnerven pinselartig gegen die kleine Spitze vor. Dieselbe endet stets mit einem oder zwei kegelförmigen, kurzen Haaren. — (Fig. 33).

Was die Haarbildungen anbelangt, so ist eine Unterscheidung von den vorhergenannten Arten möglich. Die Kegelhaare waren bei keiner als Verwechslung angeführten Art bogenförmig gekrümmt, sind kürzer als die Spießhaare von Chaerophyll. bulb., aber sehr zahlreich neben ungekrümmten Haaren am Rande, wo die Behaarung ziemlich stark ist. Die Verteilung von gekrümmten und ungekrümmten Haaren ist auf beiden Blattseiten eine gleichmäßige.

Unter der fein gestreiften Cuticula zeigt die Blattspreite auf beiden Seiten Epidermissellen mit wellig verbogenen Querwänden und Spaltöffnungen, die unterseits zahlreicher sind. Die Epidermis jedes Blattzahnes umschließt eine größere Anzahl von Spaltöffnungen unter welchen der Gefäßstrang pinselartig sich ausbreitet.

Den Querschnitt charakterisiert eine im oberen Blattgewebe befindliche, einreihige, sehr kurzzellige Palissadenschicht und ein lockeres, reichdurchlüftetes Merenchym. Der Blattrand ist gerade und weist mitunter einen kleinen Sekretgang auf.

Die Mittelrippe nimmt eine breite, flache Gestalt an und zeigt im Bau ähnlichen Typus wie Con. mac. An der Unterseite derselben befinden sich mehrere Haare, auf der Oberseite selten eines.

Zwei Exemplare standen zur Verfügung. Chaerophyll. temul, (ex herb. Brunner) Tiergarten, Berlin. Chaerophyll. temul. (ex herb. Brunner) Bolligen.

3. Folia Theae und ihre Verwechslungen.

Als letztes, charakteristisches Beispiel wählte ich die Theeblätter und ihre Verfälschungen.

Fol Theae.

Die Blätter sind elliptisch oder länglich-oval, in den kurzen Blattstiel verschmälert, 5 cm lang, 2,5 cm breit, dick, lederartig, glänzend-grün, der derbe, gezähnte Rand ist gegen die Unterseite ein wenig umgeschlagen. Von dem unterseits stärker hervortretenden Mittelnerven zweigen unter wenig spitzem, nahezu rechtem

Winkel Sekundärnerven ab, welche in ziemlicher Entfernung vom Rande in flachen Bogen anastomosieren. Ein Netz tertiärer Nerven füllt sowohl den Raum zwischen jenen Anastomosen und dem Blattrand als auch den zwischen den Sekundärnerven befindlichen aus.

Das Theeblatt weist in dem charakteristisch ausgebildeten Bautypus der Blattzähne, des Verlaufs der Nerven in ihnen so durchgreifende Unterscheidungsmerkmale auf, daß dieselben für die Diagnose bei allen andern durch gleichartiges Aussehen zur Verfälschung und Verwechslung Anlaß gebenden Blättern von nicht zu unterschätzender Bedeutung anzusehen sind. 1)

Jeder Zahn besitzt eine kurze, frühzeitig abfallende Spitze. (Fig. 34). Die Entwicklungsgeschichte der Blattzähne beginnt zunächst in der Weise, dass sie als kleine, unscheinbare Höcker angelegt werden, die bald an Größe bedeutend zunehmen, sodas sie schon bei der Peccoknospe das Aussehen einer langen keulenförmigen oder kegelförmigen Zotte gewinnen. Dieselben gehen aber bald zu Grunde, sie schrumpfen allmählich zu einem durchsichtigen Spitzchen zusammen, das dann oft abfällt und eine breite Narbenfläche zurückläst. — In die Zotte tritt aus weiter Entfernung schräg ein starker Nerv ein, dessen pinselförmig sich verzweigende Nervenendigungen nach der Ansatzstelle der Zotte hin sich richten.

An den Zottennerv setzt sich unter einem Winkel von 90° ein kräftiger Randnerv an, längs desselben dann noch ein zweiter schwächerer verläuft.

Auch die Spitze erweist sich als ein gutes Charakteristicum; sie ist abgerundet. Was die Behaarung anbetrifft, so ist bei jüngeren Blättern, die schon durch ihre helle Färbung auffallen, die Unterseite dicht mit einzelligen, spitzen Haaren besetzt, deren Länge oft ganz erheblich ist, etwa 600 bis 930 mik, ihre Dicke beträgt ca. 15 mik. Am Grunde sind sie mit kegelförmigem Fuse der Epidermis eingefügt, biegen kurz über der Epidermis fast rechtwinklig um und liegen der Blattfäche an. Beim Wachstum des Blattes gehen die meisten zu Grunde und neue werden nicht mehr angelegt. Aeltere Blätter sind daher kahl oder man findet Haare bei ihnen nur spärlich an den Nerven der Unterseite.

¹⁾ Vergl. Tschirch-Oesterle, Anatom. Atlas Taf. 3 S. 10.

In der Flächenansicht sind die beiderseitigen Epidermen wenig von einander unterschieden. — Die Zellen der Oberseite sind polygonal, isodiametrisch, ziemlich dickwandig, haben keine Spaltöffnungen, die der Unterseite sind dickwandig, kaum wellig verbogen, zwischen ihnen liegen zahlreiche Spaltöffnungen. Diese erweisen sich noch besonders daduch charakteristisch, daß die beiden Schließzellen einer Spaltöffnung einen länglich ovalen, weiten Vorhof zwischen sich lassen, indem die Cuticularleisten sich zurückbiegen.

Der Querschnitt durch das Theeblatt 1) zeigt unter der oberen Epidermis eine Reihe von Palissadenzellen, die mitunter sich teilen. Zunächst sitzen mehrere einer trichterförmigen Sammelzelle auf. Unterhalb liegt das den größten Teil des Mesophylls einnehmende läckige Merenchym, welches sehr auffallend große Sclereiden, die vor allem das Theeblatt charakterisieren und Zellen mit kleinen Kalkoxalatdrusen führt. In keinem der zur Verfälschung des Thees dienenden Blätter kommen derartige sclerotische Elemente vor.

Im Primärnerv liegt ein großes Gefässbündel, welches von einer oft noch Stärke führenden Parenchymscheide umgeben ist. Im dreieckig abgerundeten Holzteil sind die Gefässreihen fächerartig strahlig angeordnet und durch Markstrahlen von einander getrennt.

Auch ein mehrreihiger Cambiumstreifen macht sich bemerkbar. Den Holzteil umgiebt der Siebteil, die zarten Bündel desselben sind durch Rindenstrahlen von einander getrennt, in deren Zellen meist kleine Ozalatdrusen enthalten sind. — Sowohl Holz- wie Siebteil lassen innerhalb der Parenchymscheide junge Bastzellen erkennen, deren Zellwandungen anfangs dünn sind, später durch starke Verdickung sich zu zwei derben Bastsicheln gestalten. Die Zellen des Nervenparenchyms schließen vieltach Calciumozalatdrusen ein, ferner liegen Sclereiden im Grundparenchym. Auf der Unterseite wird das Gefäßbündel von einem bis an die Epidermis reichenden, mehrreihigen Collenchymbeleg begrenzt.

Als Verfälschungen und Verwechslungen des Thees werden angegeben: Epilobium angustifol. L., Salix alba, Salix pentandra L., Ulmus campestris L., Prunus spinos. L., Sambucus nigr. L., Rosa

¹⁾ Tschirch-Oesterle, Anatom. Atlas Taf. 3 Fig. 5 u. 10.

centifolia L., Lithospermum officinale L., Prunus Cerasus L., Fraxinus Ornus L., Fragaria vesca, Veronica off. L., Veronica chamaedrys L., Crataegus oxyacantha L., Populus nigra L., Ptatanus orientalis L., Quercus pedunculata Ehrh.

Tschirch, der im anatomischen Atlas (Lieferung I. S. 10—12) einen Teil der Verfälschungen (Epilobium angustifolium, Salix alba und pentandra, Ulmus campestris, Prunus spinosa, Sambucus migra, Rosa centifolia, Lithospermum officinale) behandelt hat, spricht sich dahin aus, daß alle diese schon allein am Bau der Blattzähne leicht vom Thee zu unterscheiden sind.

Epilobium angustifolium L.

Die schmalen Blätter sehen dem Theeblatt in den allgemeinen Umrissen sehr ähnlich. Sie sind länglich-lanzettlich, am Grunde abgerundet, sitzend oder sehr kurz gestielt, glatt, unten graugrün. Die Sekundärnerven entspringen in dichter Folge fast rechtwinklig vom Hauptnerven und anastomosieren in kurzen Bögen mit den Randnerven.

Die Zähne zeigen nicht die entfernteste Aehnlichkeit mit denen vom Thee, sie stehen horizontal ab, sind stumpf abgerundet und tragen unterhalb der Zahnspitze eine in einer Vertiefung liegende Wasserspalte. (Fig. 35.) Auf diese hin laufen in vertikaler und horizontaler Richtung oder konvergierend die Enden von 3 bis 5 Nerven.¹)

Ebenso verhält sich die Blattspitze anders wie die vom Thee. Sie ist spitz und nicht abgerundet.

Die Epidermis der beiden Blattseiten zeigt verschiedenartigen Bau. Die Zellen der Oberseite sind kleiner, dickwandiger, haben schwach gewellte Konturen, über den Nerven sind sie gerade und gestreckt, frei von Haaren und von Spaltöffnungen. Die Zellen der Unterseite sind wellig verbogen bis tief buchtig, ebenfalls über den Nerven gestreckt, sie sind größer und dünnwandiger, mit gefalteter Cuticula. Grobe Längsfaltung zeigt die Cuticula über den Nerven, über den Blattfacetten hingegen eine zarte, wellige Faltung, die von den Spaltöffnungen aus strahlig verläuft. Letztere sind sehr zahlreich, groß, mit einem Durchmesser von 18—29 mik und haben einen

¹⁾ Tschirch-Oesterle, Anatom. Atlas, Taf. 3 Fig. 19.

schmalen, linealen Vorhof. Ein anderes charakteristisches Merkmal bieten die zahlreichen Haare, die hauptsächlich an den Nervenrändern sitzen. Sie sind keulenförmig, ein-, selten zweizellig, oft nach der Blattspitze hin bogig gekrümmt. Den Querschnitt charakterisiert im Hauptnerv ein bikollaterales Gefässbündel. In den Siebteilen desselben treten vereinzelt kleine Raphidenzellen auf. Krystallzellen kommen auch über den Sekundärnerven vor. An diesen Raphidenzellen kann man den Verlauf der Nerven verfolgen, wenn man die Oberseite eines Blattes, nachdem es zuvor mit Chloralhydrat aufgehellt ist, betrachtet. —

Die im Mesophyll gelegenen Palissadenzellen sind einreihig, das Merenchym tritt uns als sternförmig entwickeltes Parenchym entgegen. —

Zur Untersuchung gelangten Proben aus der botanischen Sammlung und dem Tschirch'schen Herbar.

Salix alba L.

Die ziemlich derben Blätter sind kurz gestielt, elliptischlanzettförmig, laufen in eine lange, scharfe Spitze aus, sind beiderseits seidenartig weiß behaart, bei älteren Blättern nur unterseits.
Sie sehen den Theeblättern ziemlich ähnlich, doch treten die Sekundärnerven, mehr spitzwinklig vom Hauptnerv abgehend, bedeutend
zahlreicher auf, anastomosieren mit dem Randnerv und bilden keine
Schlingen. — Die Blattzähne sind als abgerundete, stumpfe Zotten
entwickelt, in denen strahlig angeordnete Zellen auftreten. (Fig. 36.)
Ein kräftiger Nerv tritt stark nach oben gerichtet in den Zahn und
verzweigt sich pinselförmig.

Die Epidermiszellen sind beiderseits kleinzellig, dünnwandig polygonal, auf der Unterseite schwach wellig, zwischen welchen Spaltöffnungen auf der Oberseite nur vereinzelt, auf der Unterseite auch nicht sehr zahlreich mit längstem Durchmesser von 30 μ vorkommen. Die Epidermiszellen der Unterseite sind mit unregelmäßigen, sehr kurzen, welligen Cuticularfalten versehen, am Rande und den Blattzähnen ist die Cuticula grob längsgefaltet.

In den zugespitzten Haaren lässt sich auch ein Unterschied nachweisen, wodurch sie mit denen des Thees nicht verwechselt werden können. Sie sind einzellig, grob gewunden, bedeutend

dünnwandiger, da ihr Lumen breiter ist als die Membrandicke, am Grunde nie geknickt. In der Größe kommen sie denen des Thees gleich. Auf der Oberseite sind sie seltener, auf der Unterseite sehr zahlreich, auch am Rande, alle gegen die Spitze gerichtet. Der Querschnitt zeigt im oberen Blattgewebe ein zweireihiges Palissadengewebe mit kurzen Zellen, in der Mittelrippe ein markführendes Doppelbtindel und beiderseitigen Bastbeleg, auf der Oberseite Collenchym. —

Die Exemplare entstammten der Sammlung des botanischen Instituts.

Salix pentandra L.

Die Blätter sind entweder mehr eirund-elliptisch oder mehr eirund-lanzettlich, zugespitzt, schön grün, glatt und glänzend, unbehaart, kurz gestielt, am Rande mit kleinen Sägezähnen dicht besetzt.

Dieselben sind abgerundet, ein pinselförmig verbreitertes Bündelende tritt in den Wasserspalten tragenden Zahn ein. (Fig. 37.)*) An den kräftigen Zahnnerv, der als innerer Randnerv weiter fortläuft, setzt sich ein zarter, äußerer Randnerv tiefer unten an und bildet mit ihm ein zusammengedrücktes Viereck; der äußere Randnerv entsendet wiederum einen nur kurzen Nerven nach der Zahnspitze. — Die polyedrischen Epidermiszellen der Blattoberseite zeigen keine Faltung, ausgenommen am Rande. An den Zähnen ist eine grobe Cuticularfaltung sichtbar. — Spaltöffnungen findet man nur selten, wohl aber sind sie zahlreich zwischen den polyedrischen Zellen der Unterseite, die über den Nerven gestreckt sind. Ihr längster Durchmesser ist 30—35 mik. Der Querschnitt der Blattfläche zeigt die gewöhnliche Trennung in Palissadenparenchym, das zweireihig auftritt, und Merenchym. Beide Gewebe sind erfüllt mit schön ausgebildeten, morgensternförmigen Krystallablagerungen.

Das Querschnittsbild der Mittelrippe ist dasselbe, wie wir es bei Salix alba kennen gelernt haben. Die Nebennerven zeigen eine deutlich ausgebildete Parenchymscheide.

Das benutzte Exemplar war entnommen dem Herbar. Brunner.

^{*)} Vergl. auch Tschirch-Oesterle, Anatom. Atlas, Taf. 3 Fig. 21.

Ulmus campestris L.

Die Blätter sind kurzgestielt, oval zugespitzt, ziemlich groß, auf der Unterseite mit weißlichen, hervortretenden Nerven und Adern durchsetzt. Am Rande sind die Blattzähne ungleich geformt; bald sind sie kegelförmig, bald dreieckig bis breit bogenförmig (Fig. 38); ein wenig verzweigtes Nervenende tritt in die Zahnspitze, in welcher man bisweilen eine Wasserspalte antrifft. Die Sekundärnerven gehen fast rechtwinklig vom Zahnnerv ab. —

Unter der groben, wenig welligen Faltung der Cuticula besitzen die Blätter eine obere Epidermis, die aus polygonalen, schwach oder gar nicht welligen Zellen zusammengefügt ist. Derselben sitzen sehr kurze, dickwandige, an der Basis bauchige Kegelhaare mit dickwandiger Umgebung auf. Die Epidermis der Unterseite ist kleinzellig, schwach wellig mit zarten, welligen Cuticularfalten. Die Nerven der Unterseite weisen eine dichtere Behaarung von weißlichen Kegelhaaren auf, als auf der Fläche. Spaltöffnungen, deren größter Durchmesser 22—27 mik ist, sind nicht sehr zahlreich. — Im Querschnitt tritt uns eine Schicht von Palissadenzellen und ein reich durchlüftetes Schwammparenchym mit Oxalatdrusen entgegen. Der Mittelnerv tritt unten sehr kräftig als starke Leiste hervor, die Bündel zeigen keine Bastsichel; im Nervenparenchym liegen Oxalateinzelkrystalle.

Zur Beobachtung verfügte ich über Exemplare aus dem Herbar. Guthnik (Thun).

Prunus spinosa L.

Die Blätter haben, was Form und Größe anbelangt, mit dem Theeblatt entfernte Aehnlichkeit. Sie sind elliptisch oder breit lanzettlich, klein, kurzgestielt, sehr dünn. Vom Hauptnerv gehen unter spitzem Winkel Sekundärnerven ab, bilden aber am Rande keine sichtbaren Schlingen.

Die Zähne des scharf gesägten Randes (Fig. 39) sind viel länger und schlanker wie beim Thee; auch die Nervatur der Zähne und des Blattrandes weicht von der beim Thee beobachteten völlig ab. Ein langer Nerv durchzieht in seichtem Bogen und charakteristischer Verzweigung den Zahn. Längs desselben verläuft der Randnerv, der in anastomosierender Verbindung mit ihm steht. —

Einen ganz anderen Bau zeigten die Blattzähne eines anderen mir noch zur Verfügung stehenden Exemplars.

Hier hatten die Zähne eine rhombische Gestalt. Mehrere Nervenenden traten schräg von unten in den Zahn und verzweigten sich in charakteristischer Art.

Auch die breite Form der Blattspitze zeigte keine Aehnlichkeit mit derjenigen vom Thee.

Die Epidermis der Blattoberseite ist aus polygonalen, derbwandigen Zellen zusammengesetzt, deren Cuticula kurzwellige Faltungen aufweist, Spaltöffnungen fehlen fast gänzlich.

Die Epidermis der Unterseite besteht aus polygonalen Tafelsellen, sie besitzt zahlreiche Spaltöffnungen, die durch ihre relative Kleinheit auch als Merkmal zur Unterscheidung vom Theeblatt dienen können, ihr längster Durchmesser beträgt 18—20 mik. Die kurzen, welligen Faltungen der Cuticula treten sehr deutlich und unregelmäßig auf. Die Zellen über den Nerven sind gestreckt.

Die Behaarung ist sehr spärlich, beschränkt sich meist auf den Hauptnerv und die Nerven der Oberseite. Die Haare sind kurs, steif, einzellig, kegelig; der Rand ist entweder unbehaart oder man findet zuweilen zahlreiche längere, einzellige Haare.

Den Querschnitt charakterisieren ein bis drei Reihen Palissaden und ein aus sehr eng anschließenden Zellen bestehendes Merenchym.

Das Blattparenchym enthält vereinzelte Oxalatdrusen.

Hervorzuheben ist noch die das Hauptgefäsbündel umgebende Parenchymscheide.

Die benutzten Proben entstammten der botanischen Sammlung und dem botanischen Garten.

Sambucus nigra L.

Die Blätter sind eirund oder länglich eirund, lang zugespitzt, gestielt, am Rande scharf gezähnt.

Die Blattzähne übertreffen an Größe alle bisher beschriebenen. Ein starker Nerv tritt aus weiter Entfernung von unten her in den Zahn, verbreitert sich stark pinselförmig unter der Wasserspalten tragenden Zahnspitze. Der Zahnnerv anastomosiert mit dem meist von seiner Spitze aus verlaufenden kräftigen Randnerven. (Fig. 40.)*)

^{*)} Vergl. auch Tschirch-Oesterle, Anatom. Atlas Taf. 3, Fig. 24.

Die Epidermis der Oberseite ist dickwandig, aus polygonalen Zellen zusammengesetzt, deren Cuticula grobwellige Faltungen zeigt. Spaltöffnungen sind nicht vorhanden. Am Rande und auf der Fläche treten in geringer Zahl einzellige, kurze Kegelhaare auf. Auf der Unterseite sind die Epidermiszellen schwach wellig mit rosenkranzartiger Verdickung. Die Cuticula kennzeichnet sich ebenfalls durch grobe, wellige Faltungen. Ungewöhnlich große Spaltöffnungen mit einem Durchmesser von 55—65 mik bedecken zahlreich die Blatt-fläche. Ferner finden sich einzellige, dickwandige, konische Haare.

Im Querschnitt begegnet man einer Reihe breiter Palissadenzellen.

Den Mittelnerv charakterisiert ein rings um das bastzellfreie Gefässbündel liegender Kranz von großen Krystallzellen, die auch im Merenchym vorhanden sind. Außerdem ist der Mittelnerv mit Collenchymbelegen versehen.

Die Exemplare waren entnommen dem Herbar. v. Büren und dem botanischen Garten.

Rosa centifolia.

Die Fiederblättchen des unpaarig gefiederten Rosenblattes sind eiförmig, stumpf oder oval, spitz oder kurz zugespitzt, gestielt.

Durch ihre abgerundete, schwach herzförmige Basis, ihre Breite, ihr Nervennetz und den scharf sägezähnigen Rand machen sie eine Unterscheidung vom Theeblatt sehr leicht möglich.

Die großen Sägezähne sind breit, haben eine dreieckige Form und eine feine, leicht abgerundete Spitze. (Fig. 41.) Ein starker Nerv tritt von unten her in den Zahn, verbreitert sich in der Zahnspitze stark pinselförmig. Vom Nervenende aus verlaufen zu beiden Seiten des Zahnnervs zwei bogige, kräftige Randnerven, und längs derselben zeigt sich dann noch je ein zweiter Randnerv. —

Bei einem anderen Exemplar waren die Zähne schlank, spitz, kegelförmig gebaut, in die ein dünnes Nervenende bis gegen die Spitze vordrang. — Charakteristisch sind die der Spitze des Zahnes aufgesetzten Colleteren, welche zahlreich am Blattrande, besonders der untern Blattzähne, vorhanden sind.

Die Epidermiszellen der Oberseite sind polygonal bis schwach wellig verbogen, auch über den Sekundärnerven. — Drusen und Einzelkrystalle findet man spärlich, ebenso Haare, die in eine

stumpfe Spitze endigen, sehr lang und dickwandig und am Rande zahlreicher sind.

Auf der Unterseite besitzen die Epidermiszellen schwachwellige Wandungen. Zahlreiche Spaltöffnungen von ansehnlicher Größe mit einem Durchmesser von 33—38 mik. Die Behaarung tritt auf der Unterseite stärker auf, besonders am Mittelnerv, aber auch auf den Nerven und der Fläche sind einzellige Haare sahlreich. Längs der Nerven, über denen die Epidermiszellen gestreckt sind, finden sich zahlreiche Einzelkrystalle, seltener Drusen. — Auf dem Querschnitt lassen sich im oberen Blattgewebe 1—2 Reihen Palissadenzellen erkennen; das von zahlreichen Lücken durchsetzte Schwammparenchym ist mit schön ausgebildeten Oxalateinzelkrystallen erfüllt.

Der Hauptnerv tritt sehr stark nach unten hervor und besitzt ein fächerförmig gebautes Gefäsbündel, neben welchem sich zuweilen noch ein zweites Bündel zeigt. Auf der Unterseite wird das Bündel von einem unterbrochenen Bastbeleg begrenzt, welchem sich ein ausserhalb des Bündels liegendes Collenchymgewebe anschließt. Bemerkenswert sind die im Nervenparenchym sich vorfindenden Einzelkrystatle und Drusen, die in reichlicher Menge auf der Unterseite vorhanden sind. Mir stand sowohl frisches als auch Herbarmaterial zur Verfügung.

Lithospermum officinale L.

Die Blätter sind ungestielt, ganzrandig, schmal, lanzettlich, spitz, 6—8 cm lang, bis 15 cm breit. Nur wenige Sekundärnerven setzen sich im spitzen Winkel von etwa 45° an den Hauptnerven an und anastomosieren nahe am Rande zu einem sehr flachen Bogen miteinander. Das Blatt ist leicht kenntlich an den beiderseits befindlichen rauhen Haaren, die sämtlich nach der Blattspitze hingerichtet sind. Sie erscheinen scharf zugespitzt, leicht gekrümmt und werden bis zu 0,6 mm lang. Lange Haare finden sich vornehmlich auf den Nerven der Unterseite und auch am Rande. Besonders ausgezeichnet sind sie durch ihre dicht warzige Cuticula, welche Eigenschaft mehr den derben Haaren der Oberseite zukommt und ferner dadurch, daß sie einen Cystolithen führen, der durch mineraliche Bestandteile (Silicium) inkrustiert zu sein scheint; die das Haar an der Basis rings umgebenden Oberhautzellen sind rosetten-

artig gruppiert und führen auch je einen Cystolithen.¹) Hie und da findet sich im Blattgewebe ein Einzelkrystall eingelagert.

Die Epidermis der Oberseite besteht aus polygonalen Zellen von kleinem Durchmesser, Spaltöffnungen sind sehr selten.

Auf der Unterseite sind die Zellen wellig buchtig, dünnwandig und schließen reichlich kleine Spaltöffnungen ein. Ueber den Nerven sind die Zellen gestreckt.

Als Prwni česky čaj — erster böhmischer Thee kommt Lithospermum off. in den Handel und dient zur Verfälschung des echten.

Prunus Cerasus L.

Die Blätter sind elliptisch oder eiförmig, kurz zugespitzt, gestielt, etwa 6 cm lang, 3cm breit, am Rande tief gekerbt, oberseits glänzend, beiderseits schwach behaart.

Obwohl nicht zu verkennen ist, dass die Randzähne eine entfernte Aehnlichkeit mit denen des Thees haben, so bietet uns doch wiederum der Bau der Zähne und deren Nervatur ein durchgreifendes Unterscheidungsmerkmal, welches die Verwechselung mit einem Theeblatte ausschließt. Während dort das hyaline Spitzchen einer geradlinigen Narbenfläche aufgesetzt ist, sitzt dasselbe hier einer muldenförmig vertieften Fläche auf. (Fig. 42.)

Ebenso ist die Nervatur sehr charakteristisch und ganz abweichend von der beim Thee beobachteten. In den Zahn tritt schräg von unten her ein starker Nerv ein, sich pinselförmig verbreiternd. Vom Nervenende aus verläuft ein anfangs bogiger, dann ziemlich parallel zum Zahnnerv laufender, kräftiger Randnerv, der mit jenem in anastomosierender Verbindung steht. Auch in der Blattspitze ist ein Unterschied erkennbar. Dieselbe erscheint schwach wellig, vertieft, mit kleinem, aufgesetztem, durchsichtigem Spitzchen.

Die Epidermis der Blattoberseite setzt sich aus polygonalen, unregelmäßigen, derbwandigen Zellen zusammen, deren Cuticula dicht und sehr zart gestreift ist. Ueber den Nerven sind die Zellen gestreckt. Stomata sind nur wenige vorhanden. Auf den Nerven sitzen in geringer Zahl kurze und lange einzellige, konische Haare mit stark verbreitertem Fuß und mäßig scharfer Spitze; lange

¹⁾ Vergl. auch Tschirch-Oesterle, Anatom. Atlas Taf. 3, Fig. 27.

Haare von etwa 0,65 mm Länge trifft man vornehmlich auf dem Hauptnerv an. Charakteristisch sind die vereinzelt in Oberhautzellen vorkommenden Oxalatdrusen. Die Epidermiszellen der Unterseite sind stark wellig-buchtig, dünnwandig, die Cuticula zeigt relativ grobe Streifung, Stomata sind sehr zahlreich, ebenso kommen Haare von demselben Typus aber meist dünnwandiger und länger in reichlicher Menge vor. — Oxalatdrusen begleiten recht zahlreich die Nerven.

Meine Beobachtungen stellte ich sowohl an Herbarmaterial: Prunus Cerasus, caproniana (Gaud) Nyon, Canton de Vaud, als auch an frischem Material an.

Frazinus Ornus L.

Die Blätter sind unpaarig gefiedert, jeder Blattstiel trägt mehrere deutlich gestielte, ovale, längliche oder länglich-lanzettliche, mehr oder weuiger zugespitzte, stumpfe und gezähnte Blättchen; oberseits dunkel-, unterseits blaisgrün, sehr dünn. Die Nervatur des Blattes weicht in gewisser Beziehung von der des Theeblattes ab, Die zahlreichen, unter wenig spitzem Winkel vom Hauptnerven abgehenden Sekundärnerven ziehen sich bis nahe an den Blattrand hin, anastomosieren hier bogenförmig miteinander, und aus dem Bogen entspringen zarte Aeste, die dann meist in den Zähnen enden.

Die Blattsähne sind stumpf abgerundet und haben eine dreieckige Form (Fig. 43). Ein dünnes Nervende dringt bis gegen die
Spitze vor, von wo aus sich in weitem Abstande vom Zahnnerv ein
schwacher Nerv dicht am Rande hinzieht, der mit dem tief unten
am Zahnnerv ansetzenden, sich dem Rande stark nähernden, inneren
Randnerven anastomosiert. Die von einer grob gestreiften Cuticula
überzogene Epidermis der Blattoberseite setzt sich aus großen,
wellig-buchtigen Zellen mit Spaltöffnungen zusammen.

Auf der Unterseite sind die Oberhautzellen mehr regelmäßig, wenig wellig, mit zahlreichen Spaltöffnungen versehen. An den Polen desselben treten die zahlreichen Cuticularfalten stark hervor und geben ihnen ein charakteristisches Aussehen. In geringer Anzahl finden sich kurzgestielte Drüsenhaare, welche, in der Flächenansicht betrachtet, aus vielen, zu einer Rosette vereinigten Zellen bestehen.

Das Exemplar entstammte dem Flückiger Herbar. Ornus europ. L., Ornus europ. Persoon — cultiviert bei Heidelberg.

Fragraria vesca L.

Die grundständigen Blätter sitzen auf langen Stielen, mit eirunden, in's längliche oder rundliche gehenden, grob gesägten Blättehen, alle mit dicht anliegenden, besonders unten seidenartig glänzenden Haaren versehen.

Die Blattzähne sind sehr groß, schlank, spitz, spitz-dreieckig (Fig. 44). Zu beiden Seiten des Zahnnervs, der am pinselförmig verbreiterten Ende eine deutliche Spaltung zeigt, verlaufen zwei mit ihm anastomosierende Randnerven, längs derselben dann noch je ein zweiter deutlich sichtbar ist. — Zudem tritt noch die Eigentümlichkeit hervor, daß der oberste Zahn des Blattes meist kleiner erscheint als die Randzähne.

Die Behaarung tritt am Rande und dem Hauptnerv der Unterseite stark hervor, auf der Blattsläche ist sie beiderseitig ziemlich gleichmäßig. Die Haare sind lang, einzellig und starkwandig.

Ferner sind Köpfchenhaare mit kugligem, einzelligem Köpfchen und mehrgliedrigem Stiel sehr zahlreich über die ganze Fläche verbreitet.

Unter der grobwellige Faltungen zeigenden Cuticula besitzt die Blattfläche auf beiden Seiten polygonale, tafelförmige, über den Nerven gestreckte Epidermiszellen, welche besonders auf der unteren Blattseite zahlreiche Spaltöffnungen umschließen, die in der Zahnspitze eine Gruppe bilden. — Oxalatdrusen begleiten sehr zahlreich die Nerven, namentlich die der Unterseite.

Ich verfügte über frisches Material.

Veronica officinalis L.

Die Blätter sind kurz gestielt, verkehrt eirund-elliptisch oder länglich mit stumpfer Blattspitze, am Rand gesägt, auf beiden Seiten behaart, graugrün.

Die Form der verhältnismälsig kurzen, scharfen Zähne des Randes und die Nervatur erinnert an die vom Thee, doch ist der Unterschied sofort zu erkennen, einerseits an dem Fehlen des hyalinen Spitzchens, andererseits an der Art der Behaarung. (Fig. 45). Die Haare sind spitz, mehrzellig, in der Regel 4—5 zellig sowohl auf der Fläche, wie am Rande. Die Randhaare zeigen eine geneigte Stellung, zuweilen trifft man hier sehr lange, 6—8 zellige Haare an, die auf den Nerven, speziell dem Hauptnerven zahlreicher sind. Sie sind dicht mit Cuticularwärzchen besetzt, die Wandung ihrer Basalzellen ist gezähnt. Kurzgestielte Drüsenhaare mit großem zweizelligem Köpfchen kommen ziemlich reichlich auf beiden Blattseiten vor.

Die Zellen der oberen Epidermis sind wellig polygonal, unterseits wellig buchtig, über den Nerven gestreckt. Die Cuticula der Epidermiszellen zeigt beiderseitig grobe Längsfaltungen. Die Verteilung der Spaltöffnungen ist auf der Unterseite stärker wie auf der Oberseite.

Zur Untersuchung gelangte frisches und Herbarmaterial aus der botanischen Sammlung.

Veronica chamaedrys L.

Die Blätter sind kurzgestielt, die oberen fast sitzend, eirund, am Grunde schwach herzförmig.

Die Blattzähne weichen in ihrem Bau sowohl von den vorigen als auch von denen des Thees erheblich ab. Abgesehen von ihrer Größe und der eirunden Gestalt zeigt der Rand tiefe Einschnitte. (Fig. 46.) Auf sehr kleine folgen oft enorm große, weit hervortretende. Auch in der Nervatur zeigen sie Abweichungen, indem direkt am pinselförmig verbreiterten Bündelende ein kräftiger Randnerv ansetzt, während derselbe bei Thea etwas tiefer unten am Zahnnerv seine Ansatzstelle hat. Ferner zeigt sich noch ein zweiter äußerer Randnerv.

Die Blattspitze ist breit, abgerundet, stumpf. Bezüglich der Behaarung schließt sich V. chamaedrys der vorigen an. Die Epidermis ist auf beiden Seiten aus wellig buchtigen Zellen zusammengesetzt, im übrigen teilt sie ihre anatomischen Eigenschaften mit $Ver.\ off.$

Es lagen mir Proben aus der botanischen Sammlung vor.

Crataegus oxyacantha L.

Die Blätter sind umgekehrt eiförmig, langgestielt, 3-5 lappig, eingeschnitten und gesägt, an der Basis keilförmig verschmälert.

Der ganz andere Bau der Sägezähne macht eine Verwechslung mit denen des Thees unmöglich. Spitze, etwas scharf hervortretende Zähne wechseln mit kleineren ab. (Fig. 47.)

Ein kräftiger Nerv tritt von unten her in den Zahn, an dessen pinselartig verbreiterter Spitze sich die Randnerven unter spitzem Winkel ansetzen, die durch fast rechtwinklig sich an den Zahnnerv ansetzende Anastomosen mit letzterem in Verbindung stehen.

Trichome sind nur äußerst schwach ausgebildet. Auf dem Hauptnerven seltener, auf den Seitennerven sind einige, spitze, lange, einzellige, dickwandige Haare anzutreffen; der Rand ist fast unbehaart, nur ganz vereinzelt findet sich mitunter ein langes Haar.

Reichlich ist das Vorkommen von Drusen und Einzelkrystallen n Form von Octaedern, Rhomboedern und Tafeln mit Ueberwiegen der Einzelkrystalle in den Nerven, besonders der Unterseite.

Die Epidermiszellen der Oberseite sind polyedrisch, ihre Cuticula dicht und sehr zart gestreift. Stomata sind zahlreich.

Auf der Unterseite sind die Oberhautzellen wellig buchtig, Spaltöffnungen kommen sehr zahlreich vor. Die Cuticula zeigt grobe Längsstreifung.

Die Beobachtungen wurden an Exemplaren aus dem Schweizer Herbar, angestellt.

Populus nigra L.

Die Blätter sind dreieckig-eirund, zugespitzt, glatt, hellgrün, mit rötlichen, an beiden Enden verdickten Stielen, am Rande bogenförmig gesägt.

Die etwas einwärts gekrümmten Sägezähne sind als abgerundete, stumpfe Zotten entwickelt (Fig. 48), zeigen grosse Aehnlichkeit mit denen von Salix alba, doch übertreffen sie diese bedeutend an Größe und durch ihre kräftig entwickelten Nerven, welche einen anderen Verlauf in denselben nehmen. Ein starker Nerv tritt schräg von unten in den Zahn und verbreitert sich pinselförmig. Von ihm zweigt ein kräftiger Randnerv ab, welcher wiederum einen nur kurzen Ast nach der Zahnspitze entsendet, welche 2—4 Wasserspalten trägt. Haare fehlen.

Die Epidermis ist beiderseits aus polygonalen, über den Nerven gestreckten Zellen mit Spaltöffnungen gebildet, die auf der Unterseite zahlreicher sind.

Für die Untersuchungen diente Herbarmaterial.

Platanus orientalis L.

Die Blätter sind gestielt, haben 15-25 cm Länge und Breite, auf der Oberfläche dunkelgrün, auf der Unterseite weißfilzig. Die Blattform variert sehr, die kleineren sind gelappt, die drei mittleren Lappen groß, am Rande scharf gezähnt.

Wegen der ziemlich starken Behaarung mußten die Haare mittels eines Scalpells entfernt werden, nachdem man die Blätter vorher einige Zeit lang mit Wasser gekocht hatte.

Die großen Randzähne treten scharf hervor (Fig. 49) und reihen sich bogenförmig aneinander, auf sehr kleine folgen oft enorme große, ihre Spitze endigt in ein lappenförmiges Gebilde. Ein kräftiger Nerv durchzieht den Zahn, verbreitert sich pinselförmig in der Spitze, in welcher 1—3 Wasserspalten liegen. Dicht unter dem pinselförmigen Bündelende setzen die beiderseitigen Randnerven an und anastomosieren mit dem Zahnnerv.

Charakteristich sind die mehrfach verzweigten Sternhaare beider Blattseiten, die die untere als weißer Filz bedecken. Die quirligen Ansatzstellen derselben wiederholen sich viermal, die Anzahl der Sternarme beläuft sich auf 2—9. Ferner bedecken kleine kurzgestielte Drüsenhaare mit einzelligem Köpfchen in reichlicher Menge die untere Blattseite, namentlich die Nerven, auf der oberen sind sie nur vereinzelt anzutreffen.

Die Nerven werden begleitet von Drusen, besonders auf der Unterseite.

Die Epidermis ist beiderseits aus polygonalen bis wellig-polygonalen Zellen gebildet; auf der Unterseite liegen Spaltöffnungen. Die Cuticula zeigt grobe Längsfaltungen.

Die Beobachtungen wurden an frischem Material gemacht.

Quercus pedunculata Ehrh.

Die Blätter sind kurz gestielt, fast sitzend, länglich verkehrteiförmig, am Grunde tief-ausgerandet, buchtig, mit abgerundetstumpfen, unbespitzten Lappen (Fig. 50), oben hochgrün, glänzend, unten graugrün. Sehr häufig zeigt der oberste Lappen des Blättchens einen tiefen Spalt, welche Eigentümlichkeit sich auch bei der Theeblattspitze zeigte.

Die Blattfläche erscheint makroskopisch kahl, nur mit Hilfe des Mikroskops erkennt man kurzgestielte, einzellige Köpfchenhaare oder zweigliedrig-gestielte mit mehrzelligem, durch senkrecht stehende Querwände geteilte Köpfchen zahlreich auf beiden Seiten, besonders den Nerven.

Auch macht sich das Vorkommen von Drusen und Einzelkrystallen merklich. Drusen liegen zerstreut auf beiden Blattseiten, reichlicher unterseits, Einzelkrystalle begleiten mehrreihig die Nerven.

Die von einer gestreiften Cuticula tiberzogene Epidermis besteht auf beiden Flächen aus polygonalen Tafelzellen mit geringem Durchmesser, über den Nerven sind sie gestreckt. — Spaltöffnungen finden sich nur unterseits und so zahlreich, dass die ganze Fläche wie aus ihnen zusammengesetzt erscheint.

Es stand mir frisches Material zur Verfügung.

Zusammenfassung der Resultate.

Die wesentlichsten Resultate der vorstehenden Arbeit lassen sich folgendermaßen kurz zusammenfassen.

Die von Tschirch in dem anatomischen Atlas der Pharmakognosie und Nahrungsmittelkunde (herausgegeben von Tschirch und Oesterle) ausgesprochene Ansicht, dass es möglich sei,

- 1. Verwechselungen und Verfälschungen von offizinellen Blättern durch Heranziehung des Baues des Blattrandes und der Blattzähne bezw. der Blattspitze, sowie der Nervatur der letzteren zu erkennen, sowie ferner
- 2. aus dem Bau und der Nervatur der Blattzähne Anhaltspunkte für die Verwandtschaft in ihrer Stellung zweifelhafter Kulturvarietäten bez. Arten zu gewinnen

hat sich bestätigt gefunden. Besonders Form und Nervatur der Zähne ist ein gutes diagnostisches Hilfsmittel, welches nur dann zweifelhafte Resultate ergiebt, wenn die Zähne wenig hervortreten. oder bei sehr nahe verwandten Arten gleichgestaltet sind.

Meinem hochverehrten Lehrer, Herrn Prof. Dr. Tschirch, sage ich hiermit für die freundliche Unterstützung und Belehrung, die er mir gütigst bei der Ausführung dieser Arbeit zu Teil werden ließ, meinen tiefgefühlten Dank.

Erklärung der Abbildungen.

	_		6	•••		- - 6 ·	
Fig.	_	Blattzähne	von	Menth.	- -	a	
*	2	**	*	79	crispa.		
79	3	99	*	*	aquatic		
**	4	*	10	39	viridis.		
,	5	•	*	•	*	Spearm	int.
*	6		*	*	sylvest	ris.	
**	7	*	*	*	arvensi	s.	
**	8	*	*	*		ja ponie	ca.
*	8	>>	77	*	*	*	wild.
7	10	**	,,	*	rotundi	folia.	
79	11	Blattspitzer	voi	n Artem	isia Ab	sinth.	
77	12	-	7		vul	garis.	
	13	•		 2		•	
•	14	•	•	•	cina	 	
_	15	"	,,	"	,,		
•		Blattzähne	-		_	r.	
"	17		99		grandi		
"	18	**		**	ambig		
"	19	91	99	Salvia S	_		
**	20	"	,,	Verbase			
"	21	**	**		-	olomoide	Ω
*7	22	99	**	**	_	chnitis.	
**	23	**	"	71		apsus.	
**	24	**	"	"		apsiform	•
"	25	19	"	Conme		•	. .
77		**	**	Conyza Teucriu	_		
>>	26	79	71	_			
99	27)) Dl. 44 : 4	**	Piper a	_		
77	28	Blattspitzen	VOI		_		
•	29	**	*1		sa Cyn	-	
77	30	97	*1		virosa	_	
>/	31	**	**		scus sy		
**	32	19	37	Chaer	ophyll.	bulbos.	
"	33	**	**		_	temulun	a.
77		Blattzähne	von		_	-	
••	35	"	**	E pilobiu	_	ustifol.	
"	36	79	••	Salix al	b a .		

Fig.	37	Blattzähne	von	Salix pentandra.
"	3 8	•9	"	Ulmus campestris.
79	39	y•	**	Prunus spinosa.
••	40	99	37	Sambucus nigra.
,,	41	"	,,	Rosa centifolia.
••	42	19	,,,	Prunus Cerasus.
*2	43	31	71	Fraxinus Ornus.
"	44	••	"	Fragaria vesca.
,,	45	••	"	Veronica offic.
) ,	46	77	77	" chamaedrys.
19	47	••	,	Crataegus oxyacantha.
•	48	,,,	"	Populus nigra.
,,	49) ;	••	Platanus orientalis.
,,	5 0		VOL	Quercus pedunculata.
		~ ~		-

Arbeiten aus dem pharmazeutischen Institute der Universität Bern.

Untersuchungen über die Sekrete.

Mitgeteilt von A. Tschirch.

17. Die oblito-schizogenen Sekretbehälter der Myrtaceen.

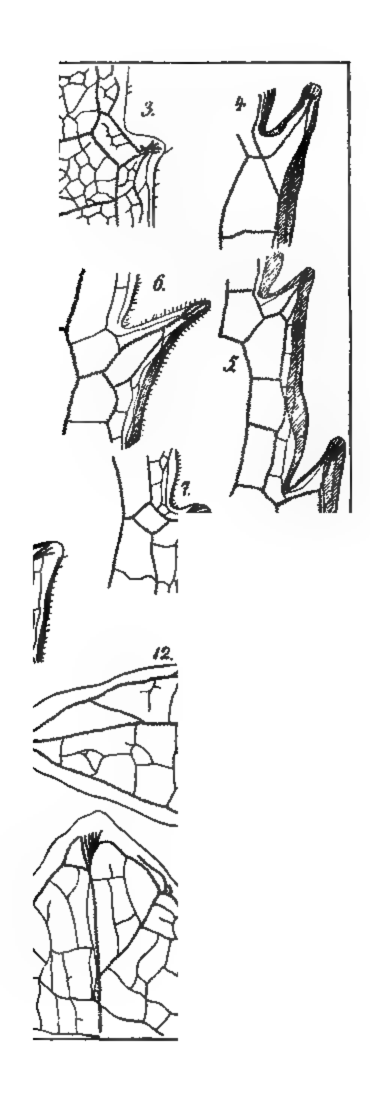
Von Dr. G. Lutz.

(Eingegangen am 10. XIL 1895).

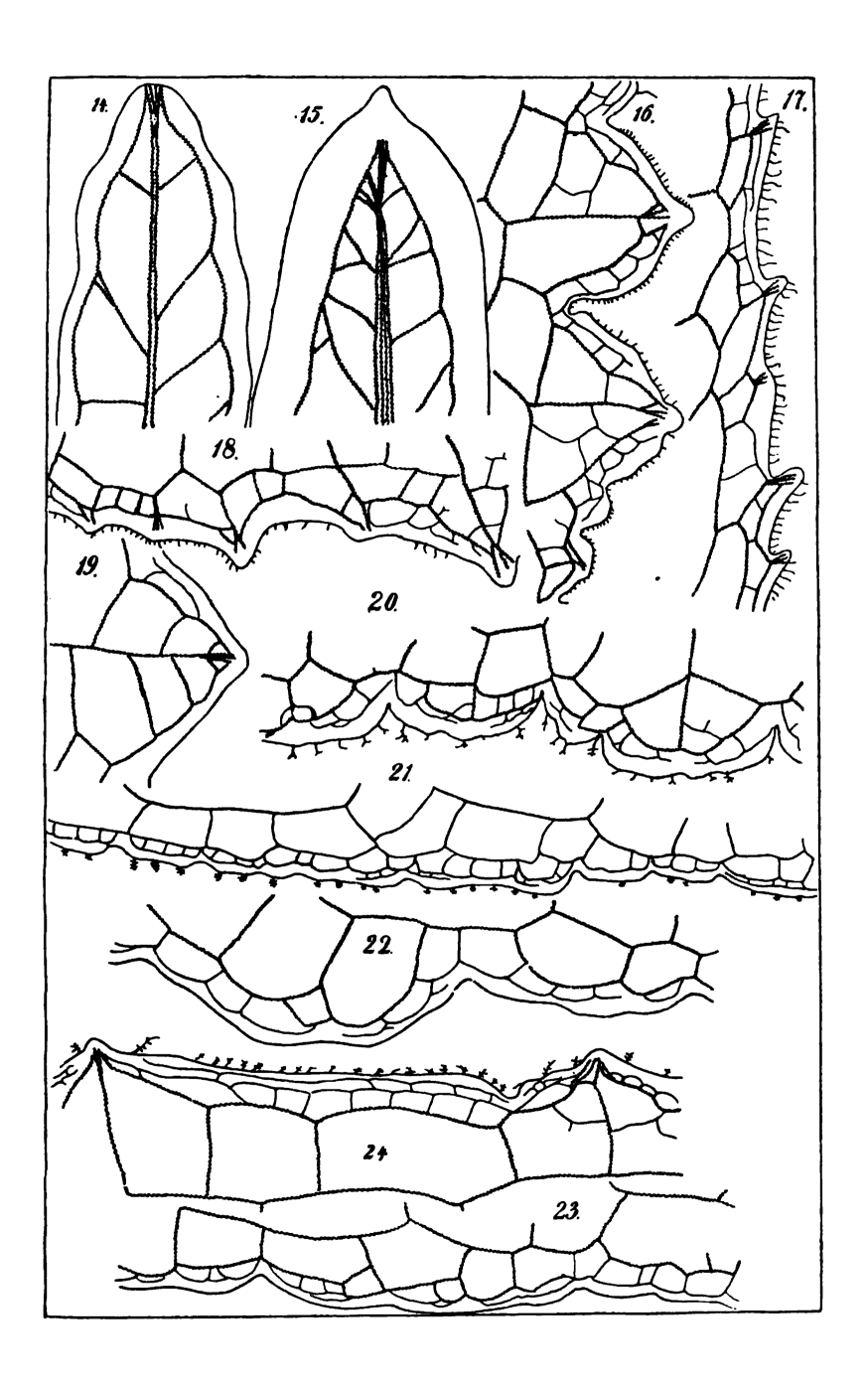
Da in jüngster Zeit verschiedene Arbeiten aus dem pharmazeutischen Institut in Bern über die chemische Konstitution der Pflanzensekrete, besonders die Harze, veröffentlicht wurden, möge es gestattet sein, über den Ort der Bildung der Sekrete, nämlich über die Sekretbehälter wenigstens einer Familie hier kurz zu berichten.

Bevor ich zu den Resultaten meiner speziellen Untersuchungen der für die Pharmakognosie so wichtigen Myrtaceen-Sekretbehälter übergehe, sollen hier zur näheren Orientierung einige Bemerkungen über die Sekretbehälter im Allgemeinen Platz finden.

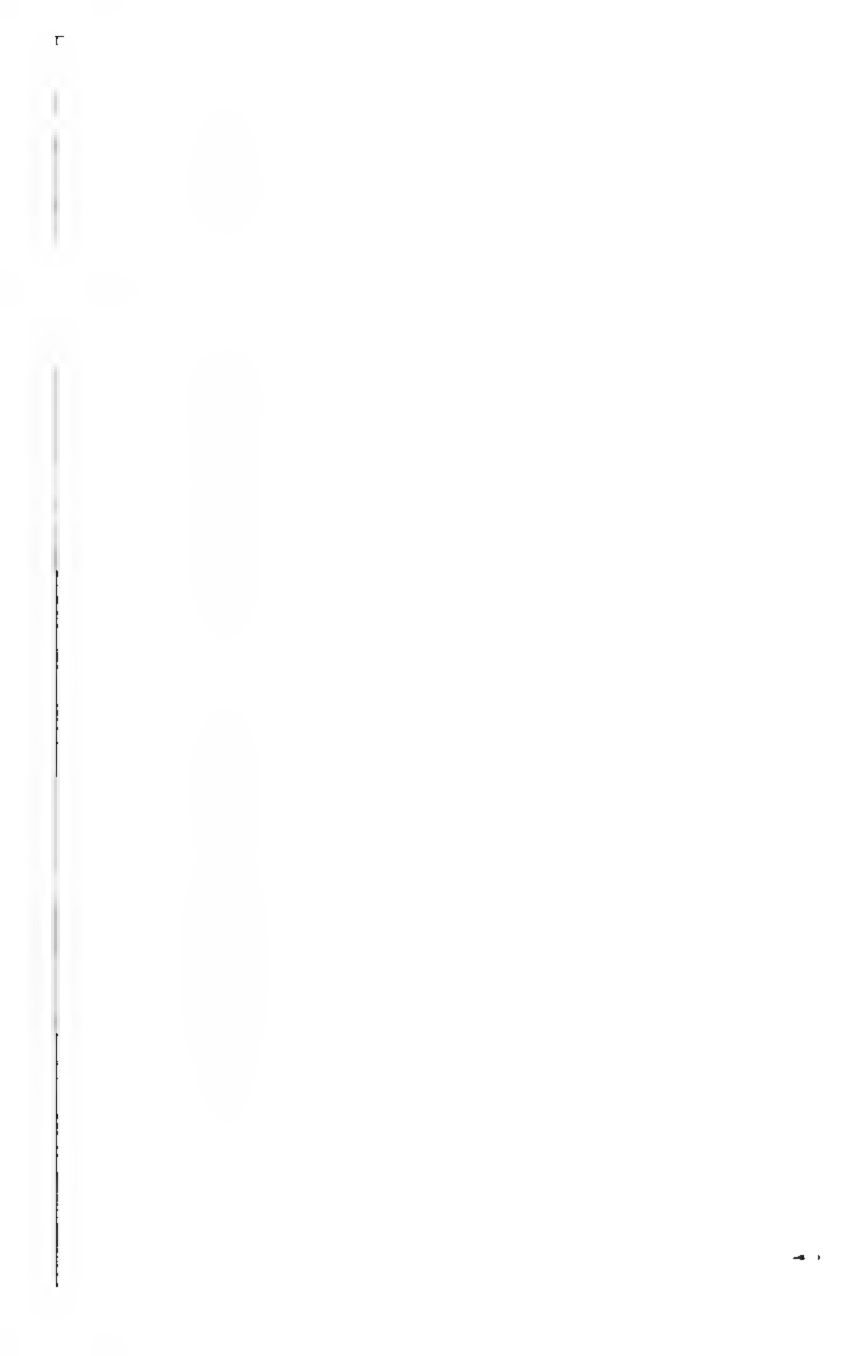
Hinsichtlich des Standpunktes lassen sich deutlich zwei große Gruppen von Sekretbehältern unterscheiden; einmal sind es diejenigen, welche unter dem Namen "Drüsen" bei Mentha, bei Cannabis, bei Humulus, genügend bekannt sind und die sich dadurch



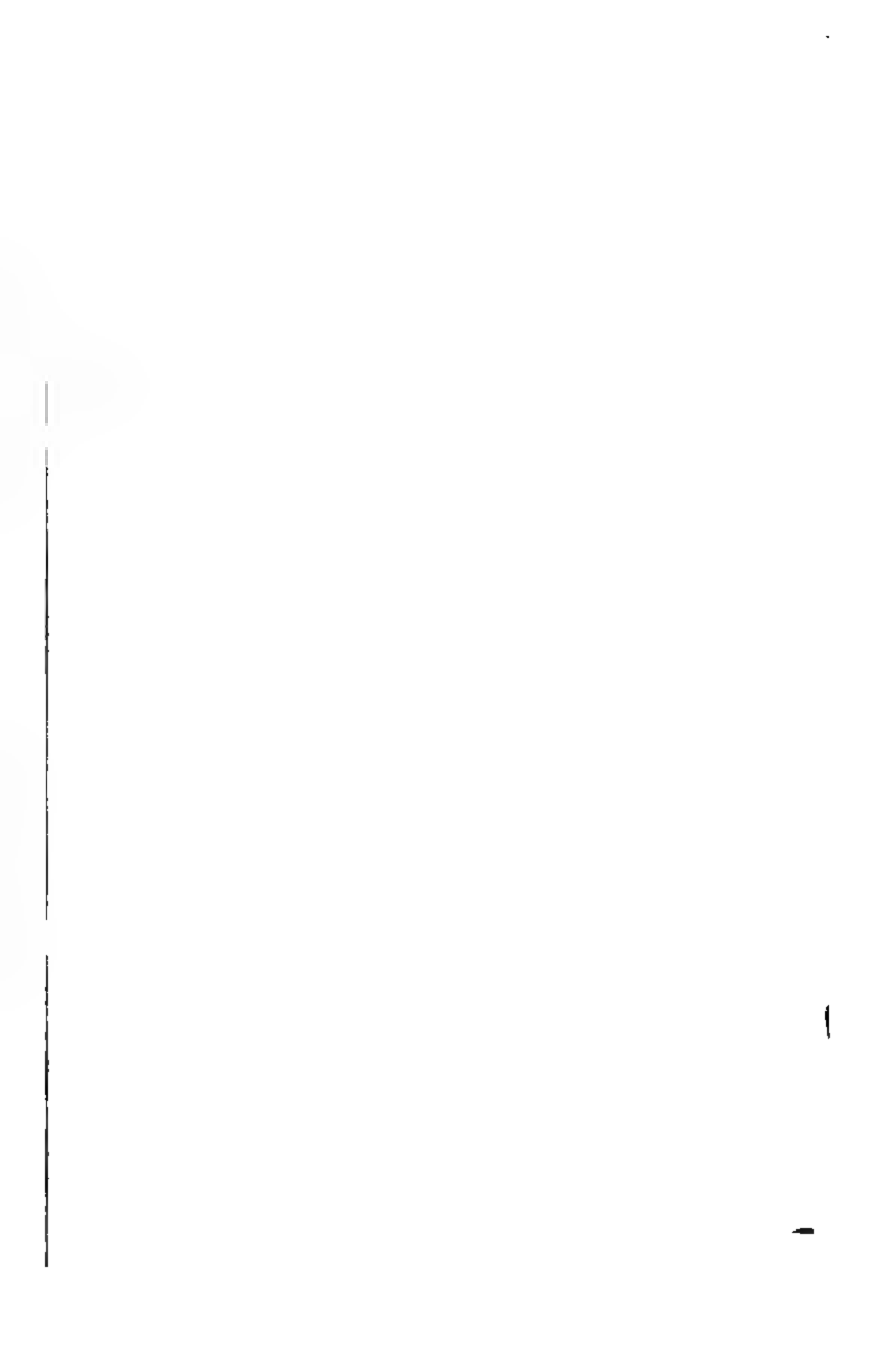














auszeichnen, daß sie, aus einer Epidermiszelle entstanden, nach außen hin auswachsen. Die zweite Gruppe, und gerade mit dieser werden wir uns eingehender befassen, nehmen ihren Ursprung zwar meistens auch in den Epidermiszellen, entwickeln sich aber subepidermal, so daß der entwickelte Behälter in dem Merophyll des Blattes bez. des Innern des Sprosses oder Reproduktionsorgans zu liegen kommt. Endlich entstehen Sekretbehälter auch im Innern des Gewebes.

Je nach der Art ihrer Entstehung unterscheidet man bis jetzt drei Gruppen der Sekretbehälter.

- 1. Schizogene Sekretbehälter, d. h. solche, welche durch Auseinanderweichen ursprünglich verbundener Zellen entstehen.
- 2. Lysigene, solche, die sich durch Auflösen, resp. Zerreißen der Membranen einer Gruppe von Zellen bilden.
- 3. Schizolysigene, entstanden durch Kombination beider ersteren Entstehungsarten, indem zuerst ein Auseinanderweichen und sodann die Auflösung der betreffenden Zellen erfolgt.

Nun hatte aber Tschirch schon früher die Erfahrung gemacht, dass die Sekretbehälter der Myrtsceen eigentlich in keine der
drei oben genannten Grappen passen, sondern ganz eigentümliche,
bis jetzt noch nicht näher bekannte Verhältnisse aufweisen und deshalb unternahm ich auf seine Anregung hin und unter seiner Leitung
die Untersuchung gerade dieser Familie.

Einzelne Myrtaceen wurden zwar schon früher untersucht, von Höhnel, Frank, Leblois und anderen, doch waren die gefundenen Resultate sehr verschieden und die Untersuchungen zu wenig umfassend, als daß etwas Allgemeines über die ganze Familie hätte festgestellt werden können.

Nachdem wir nun einige 20 der durch Vorkommen, Aussehen und andere Verhältnisse verschiedensten Pflanzen der Familie der Myrtaceen bezüglich ihrer Sekretionsorgane entwickelungsgeschichtlich und vergleichend anatomisch untersucht haben und dabei fast überall auf übereinstimmende Thatsachen gestoßen sind, die aber mit denen keiner der drei oben genannten Gruppen von Sekretbehältern übereinstimmen, sahen wir uns gezwungen, einen neuen vierten Typus aufzustellen. Wir nennen diese Behälter oblito-schizogene Sekretbehälter. Um diesen Namen

zu rechtfertigen, müssen wir den Entwicklungsgang des Behälters irgend einer Myrtacee genauer ins Auge fassen.

Gewöhnlich finden wir die ersten Anlagen der Sekretbehälter nur in den jungsten Knospenblättchen und im Vegetationskegel selber. Meistens ist es eine etwas größere Epidermiszelle, welche nach außen ein wenig vorgewölbt ist. Diese teilt sich durch eine Tangentialwand in zwei Zellen, eine obere kleinere und eine untere größere; bald bemerkt man in der untern Zelle einen feinkörnigen Inhalt, der sie deutlich von allen umliegenden unterscheiden lässt. Diese Zelle teilt sich nun durch Quer- und Längswände, zuerst in vier, später in mehr Tochterzellen. Schon früh weichen diese Tochterzellen auseinander und lassen einen kleinen Interzellularraum frei. Es ist also bis dahin ein rein schizogener Vorgang. Nun bildet sich an den Zellen, welche den Interzellularraum umgeben und die man die Secernierungszellen nennt, entweder in Form von Kappen, oder als kontinuierlicher Beleg der sog. "resinogene Beleg!" 1) Es ist dies eine schleimhaltige, körnige Masse. In ihr ist der Ort der Sekretbildung zu suchen. In den Secernierungszellen selber wird niemals Sekret gebildet, das durch Diffusion in den Interzellularraum gelangen vurde, wie man früher annahm, sondern die Secernierungszellen erzeugen in erster Linie den Beleg und dieser erst das Sekret. Indem nun der Behälter sich weiter entwickelt, das Sekret in den Interzellularraum sich ergießt, fangen die Secernierungszellen an zu obliterieren, und vergrößern den Interzellularraum auf die Weise. Es ist also die weitere Entwicklung nicht lysigen. In späteren Stadien der Sekretbehälter verkorken dann die Secernierungszellen oft und die Behälter der Myrtaceen unterscheiden sich also auch hierdurch von den schizogenen Gängen anderer Pflanzenfamilien. dem Masse, wie das Sekret an Menge zunimmt, schwindet der resinogene Beleg und bei fertig gebildeten Behältern sind die Interzellularräume vollständig mit Sekret gefüllt und die resinogenen Belege sind verschwunden.

Wir sehen also aus dieser kurzen Beschreibung der Entwicklung dieser Sekretbehälter, dass die Genesis wohl schizogen ist, dann aber der Behälter sich weder rein schizogen noch lysigen weiter ausbildet, wohl aber das Secernierungsepithel der Regel nach verkorkt und obliteriert.

¹⁾ Tschirch, Ber. d. Deutsch. botan. Ges. 1893.

So ist der allgemeine Charakter der Sekretbehälter, der Myrtaccen. Interessant sind aber einige Abnormitäten, bei Tristania laurina, bei Pimenta acris und bei Eucalyptus citriodora.

Die Sekretbehälter bei Tristania laurina zeichnen sich nämlich dadurch aus, dass sie niemals einen resinogenen Beleg haben und auch kein Oel produzieren. Die Entwicklung des Behälters ist auch schizogen, die Secernierungszellen aber obliterieren nicht, verkorken auch nicht, sondern bleiben in allen Entwicklungsstadien mit einem geschichteten, wasserlöslichen Schleim erfüllt.

Encalyptus citriodora zeigt in ihren Blättern eine ausgesprochene Heterophyllie, wie es ja bei den Eucalypten überhaupt nicht selten ist. Diese Verschiedenheit der Blätter ist aber hier nicht nur durch die äußere Form ausgeprägt, sondern erstreckt sich auch auf die Sekretbehälter. Bei der einen Art von Blättern sind diese nämlich ganz normal. Die Anfangsstadien der Sekretbehälter bei den andern Blättern sind es auch, aber bald schon werden sie über die Epidermis des Blattes emporgehoben und kommen dann in Ausstülpungen zu liegen, die oft eine beträchtliche Länge erreichen und dem Blatt eine rauhe Oberfläche verleihen.

Bei Pimenta acris, wo die Sekretbehälter durch vermehrte Teilung der Epidermalzellen mehr ins Innere des Blattes gerückt werden, können wir in allen Fällen einen eigentümlichen Kanal konstatieren, der von der Oberfläche des Blattes bis an den Sekretbehälter hinführt, mit diesem jedoch nicht in offener Verbindung steht. Die Mündung dieses Kanales an der Blattoberfläche ist durch zwei besonders große, starkwandige Epidermiszellen begrenzt.

Da die Sekretbehälter sehr frühzeitig, nämlich schon in der Knospe, also zu einer Zeit gebildet werden, wo die Pflanze das ihr sur Verfügung stehende Material für die Bildung neuer Gewebe nötig braucht, da sie ferner im Lauf der Vegetation, einmal gebildet, keine weitere Veränderung erleiden, so ist wohl kaum ansunehmen, daß wir in dem Sekrete nur Auswürflinge des normalen Stoffwechsels vor uns haben, sondern man muß annehmen, daß das Oel für einen besondern Zweck eigens gebildet wird und der Pflanze also wohl einen biologischen Nutzen bringt.

Eine von Tafeln begleitete ausführliche Arbeit über vorstehende Untersuchungen wird im Botan. Centralblatt erscheinen.

Ueber einige Abkömmlinge der Glycolsäure.

Von Dr. Carl Boettinger. (Eingegangen den 26. I. 1896.)

Olycolsaures o. Anisidin. Dieses Salz entsteht beim Vermischen äquimolekularer Mengen krystallisierter Glycolsäure und o. Anisidin beim Erwärmen auf dem Wasserbad. Zur schnelleren Auflösung der Säure gibt man etwas Alkohol zu. Das Salz scheidet sich aus der sehr konzentrierten Lösung in Form eines gelben harten Krystallkuchens aus, welcher beim Aufstreichen auf Thon die Färbung so gut wie vollkommen verliert. Zur weiteren Reinigung wurde das Salz nochmals aus wenig warmem Sprit umkrystallisiert. Es bildet fast farblose langgestreckte sechsseitige Tafeln, welche an der einen Endfläche meist vollkommener ausgebildet sind wie an der anderen und ist auch in kaltem Wasser leicht löslich. In Salpetersäure von 1,48 spec. Gew. löst es sich mit schmutzig violetter Farbe. Das Salz schmilzt bei 77—78° und besitzt einen stark brennenden nachhaltigen Geschmack.

0,2015 g Substanz lieferten 0,4000 g CO₂ und 0,1222 g H₂O

Berechnet: Gefunden:

C₉ H₁₈ NO₄

C = 54,27 Proz. 54,14 Proz.

H = 6,53 , 6,74 ,

Glycolsaure so. Anisidid. Diese Verbindung entsteht. bei 5 stündigem Erhitzen eines Gemisches von 1 Teil krystallisierter Glycolsaure mit 1½ Teilen o. Anisidin im Oelbade auf 150 — 160%. Sie ist in heißem Alkohol und Methylalkohol leicht löslich und krystallisiert aus letzterem bei Zugabe von einigen Tropfen niedrig siedenden Petroläthers in kleinen silberglänzenden Blättchen. In kaltem Wasser ist sie kaum löslich. Beim Erhitzen mit verdünnter Natronlauge wird sie leicht in die Komponenten gespalten. Sie schmilzt bei 102 — 103%.

0,1898 g Substanz lieferten 0,415 g CO₂ und 0,1074 g H₂O

Berechnet: Gefunden;

C₉ H₁₁ NO₈

C = 59,67 Proz. 59,63 Proz.

H = 6,08 , 6,29 ,

Glycolsaures p. Anisidin. Das Salz wurde in derselben Weise wie der oben erwähnte Abkömmling des o. Anisidins

bereitet. Es ist in Wasser und namentlich in warmem Alkohol leicht löslich und krystallisiert aus letzterem in langen asbestähnlichen, leicht verwachsenden Nadeln, welche bei 85 — 86° schmelzen und sauer schmecken. Wird das Salz zwei Stunden hindurch auf 135° erhitzt, so verliert es über 50 Prozent an Gewicht. Werden Krystalle des Salzes auf einem Uhrglase mit Salpetersäure von 1,48 spec. Gew. übergossen, so entsteht eine blaue Lösung. Die Farbe schlägt rasch in Violett um, geht auf Zusatz von Wasser erst in Rosa über und verblaßt als dann.

0,227 g Substanz lieferten 0,4502 g CO₂ und 0,1371 g H₂O

Berechnet: Gefunden:

C₉ H₁₈ NO₄

C = 54,27 Proz. 54,09 Proz.

H = 6,53 . 6,71 ,

Glycolsaures p. Anisidid. Die Darstellung dieser Substanz geschah nach der bei der isomeren Verbindung angegebenen Vorschrift. Die beim Abkühlen schnell krystallinisch erstarrende Schmelze wurde in heißem Sprit gelöst, aus welchem sich das p. Anisidid in langen weichen Nadeln in so voluminöser Form ausscheidet, daß das Lösungsmittel anscheinend ganz verschwindet. Das Glycolsäure p. Anisidid schmilzt bei 97°. Es ist in kaltem Wasser sehr wenig löslich, in warmem Methylalkohol leicht löslich und krystallisiert aus diesem ganz so wie das weiter unten beschriebene Glycolsäure p. Phenetidid, so daß beide Körper in trocknem Zustande leicht miteinander verwechselt werden können. In Salpetersäure von 1,48 spec. Gew. löst es sich mit gelbroter Farbe leicht auf. Die Farbe geht schnell in Gelb über. Setzt man Wasser zur Lösung, so fallen weißgelbe Flocken heraus.

0,1836 g Substanz lieferten 0,4017 g CO₂ und 0,1000 g H₂O.

Berechnet: Gefunden:

C₉ H₁₁ NO₈

C = 59,67 Proz.

H = 6,08 , 59,67 Proz.

6,05 ,

Glycolsäure p. Phenetidin. Die Glycolsäure löst sich in der molekularen Menge p. Phenetidin beim Erwärmen auf dem Wasserbade leicht auf, doch erweist sich bei der Daratellung des Salzes die Beigabe von etwas Alkohol nützlich. Das Salz scheidet sich aus Alkohol in massiven, durchscheinenden, verwachsenen

Krystallen, welche in kaltem Wasser leicht löslich sind, sauer und brennend schmecken und bei 95-96° schmelzen. Eine Probe des Salzes verlor bei zweistündigem Erhitzen auf einem Uhrglas auf 135° 45 Proz. an Gewicht. Werden Krystalle desselben mit Salpetersäure von 1,48 spez. Gewicht übergossen, so fließen von denselben erst violett gefärbte, bald blau werdende Streifen ab, die aber bald verblassen, so daß die Säurelösung schließlich nur ganz schwach violetten Stich hat.

0,1514 g Substanz lieferten 0,3128 g CO₂ und 0,0962 g H₂O.

Berechnet: Gefunden:

Berechnet: C₁₀ H₁₅ NO₄

C - 56,34 Proz.

56,34 Proz.

 $\mathbf{H} - 7,04 \quad .$

7,06

Glycolsäure p. Phenetidid. Dieser Körper wurde in derselben Weise bereitet, wie bei dem entsprechenden Anisid angegeben worden ist. Er ist in kaltem Wasser nicht löslich, wird aber beim längeren Erhitzen mit wässriger Lauge in die Komponenten gespalten. Er krystallisiert aus heißem Alkohol oder Methylalkohol in langen, weichen, weißen, sich verfilzenden Nadeln, welche bei 159—160° schmelzen und in Salpetersäure von 1,48 spez. Gewicht mit gelbroter, gelb werdender Farbe löslich sind. Wird das Phenetidid mit verdünnter Natronlauge fast bis zum Kochen erhitzt, dann Benzoylchlorid zugegeben und geschüttelt, so entsteht ein Abkömmling der benzoylierten Glycolsäure. Da dieser aber durch die Einwirkung der Lauge partiell wieder zerlegt wird, so ist mir seine Reindarstellung nicht gelungen. Jedoch lassen die Eigenschaften des Produktes beim Erhitzen, wobei Bensoesäure entweicht, sein Verhalten bei vorsichtiger Behandlung mit warmer, verdünnter Natronlauge, wobei Benzoesäure gelöst und die Muttersubstanz regeneriert wird, an der mitgeteilten Auffassung der Natur des Produktes keinen Zweifel aufkommen.

0,1975 g Substanz lieferten 0,4445 g CO₂ und 0,1225 g H₂O.

Berechnet:

Gefunden:

C₁₀ H₁₈ NO₈

C = 61,54 Proz.

61,38 Proz.

 $\mathbf{H} = 6,67$

6,87

Darmstadt, 25. Januar 1896.

Chem.-Techn. Labor. (Privat).

{•

Einwirkung der Bernsteinsäure auf p-Amidophenol und dessen Aether¹⁾ (Pyrantin).

Von Arnaldo Piutti.

(Eingegangen den 31. Dezember 1895.)

Vor zwei Jahren veröffentlichte ich²) eine vorläufige Mitteilung tiber die Einwirkung zweibasischer Säuren und ihrer Anhydride auf p-Amidophenol und die entsprechenden Aether, und zwar in Fortsetzung älterer Arbeiten⁸) über die Einwirkung von Phtalsäureanhydrid auf Amide und Amidophenole.

In diesem Falle war jedoch der Zweck der Arbeit nicht nur derjenige, den Verlauf der Reaktion zu studiern, sondern auch Substanzen herzustellen, welche eventuell in der Praxis mit Vorteil jene Monosubstitutionsderivate des p-Amidophenetols und p-Amidophenmethols (Phenacetin, Methacetin) ersetzen könnten, für welche die Unlöslichkeit in Wasser, das Unvermögen Salze zu bilden und vor allem die zu tief eingreifende Wirkung auf das Haemoglobin des Blutes beklagt worden waren.

Daher bringe ich in dieser Abhandlung nach der chemischen Beschreibung der mit Bernsteinsäure erhaltenen Derivate die Schlussfolgerungen der seither ausgeführten Versuche bei über die physiologische Wirkung und über die Umwandlung im Organismus, und zwar für p-Aethoxyphenylsuccinimid (Pyrantin) und p-Aethoxyphenylsuccinaminsäure in Form des Natriumsalzes (lösliches Pyrantin), welche weitgehend untersucht und als den Vorhersehungen entsprechend befunden worden sind.

Die aus dem p-Amidophenole erhaltenen Bernsteinsäurederivate waren die folgenden:

1. p-Oxyphenylsuccinimid (Succinyl-p-amidophenol vom Schmelz-punkt 275—2760.

2. p-Oxyphenylsuccinaminsäure vom Schmelzpunkt 171—1720.

C₆ H₄ < OH OH CO—C₂H₄—CO OH

1) Uebersetzung einer im "Archivio Internazionale delle Scienze

8) Gazzetta chimica italiana 16 (1886) 251.

medico chirurgiche", Heft VIII. August 1895 erschienenen Abhandlung.
2) Rendiconti della Reale Accademia delle Scienze fisiche e
matematiche di Napoli 32 (1893) 89.

3. p-Methoxyphenylsuccinimid (Succinyl - p - amidophenmethol) vom Schmelzpunkt 162—1630.

 $C_6 H_4 < N-C_2 O_2-C_2 H_4$

4. p-Methoxyphenylsuccinaminsäure vom Schmelzpunkt 156-1570.

$$C_6H_4 < NH_{CO-C_9H_4-COOH}$$

5. p-Asthoxyphenylsuccinimid (Succinyl - p - amidophenetol) vom Schmelzpunkt 154—1550.

 $C_6 H_4 < N - C_2 O_2 - C_2 H_4$

6. p-Aethoxyphenylsuccinaminsäure vom Schmelzpunkt 160-1610.

I.

Derivate des p-Amidophenols.

1. p-Oxyphenylsuccinimid
$$C_{10}$$
 H_9 $NO_8 = C_2$ $H_4 < \stackrel{CO}{CO} > N - C_6$ H_4 OH.

Darstellung. Aus Bernsteinsäure und p-Amidophenol. Man erhitzt die beiden Substanzen in äquimolekularen Mengen im Schwefelsäure- oder Sandbade. Bei 140° beginnt das Schmelzen der Masse, welches bei 150° ein vollständiges ist. Dabei entweicht Wasserdampf. Bei 170° erstarrt die Masse krystallinisch und mit stark brauner Farbe. Man löst sie in siedender Essigsäure, entfärbt mit Tierkohle und lässt krystallisieren.

Eigenschaften. Glänzende, farblose bis aschgraue, bei 275—276° schmelzende Prismen, unlöslich in Wasser und Aether, löslich in Alkohol, sehr leicht löslich in Essigsäure.

Analysenresultate.

	Substanz		0,2392 g.			
Gefunden	CO ₂		0,5520 "			
	$\mathbf{H_2O}$		0,1028	also)	
C	gefunden	62,93	berechnet	62,82	Proz.	
H	"	4,77	,,	4,71	*	

2. p-Oxyphenylsuccinaminsäure,

$$C_2 H_4 < COOH \\ CO-NH-C_6 H_4 OH.$$

Darstellung. Man erhält sie durch Erhitzen des soeben besprochenen Imides mit wässeriger Kalilauge und Zersetzen des gebildeten Kaliumsalzes mit Salzsäure.

Eigenschaften. Die Säure ist löslich in Wasser, Alkohol und Essigsäure. Sie krystallisiert aus siedendem Wasser und

wird gewöhnlich von stark brauner Fabe erhalten. Die Entfärbung mit Tierkohle gelingt nicht vollständig. Aus der verdünnten wässerigen Lösung setzen sich nach längerer Zeit hübsche, farblose Krystelle ab. Die Säure schmilzt bei 171—172°.

Acidimetrische Bestimmung.

Substanz

0,2137 g

¹/₁₀-Na OH

10,1 ccm,

also

gefunden 18,96

berechnet 19,14 Pros.

Salze. Die Alkalisalze dieser Säure sind sehr leicht in Wasser löslich. Aus ihnen werden durch doppelte Umsetzung die anderen Salze erhalten. Auch das Baryumsalz ist ziemlich leicht in Wasser löslich. Das Bleisalz wird von heißem Wasser aufgenommen, aus welchem es in schönen glänzenden Blättchen krystallisiert. Das Silbersalz erscheint aus heißem Wasser in Prismen. Das Kupfersalz ist völlig oder nahezu unlöslich in heißem Wasser und erleidet bei längerem Kochen eine Reduktion. Von verdünnten Mineralsäuren wird es sehr leicht aufgenommen.

II.

Derivate des p-Amidophenmethols (p-Anisidin).

1. p-Methoxyphenylsuccinimid,

$$C_{11} H_{11} NO_8 = C_2 H_4 < CO > N-C_6 H_4 OCH_8$$

Darstellung.

- a) Aus salzs. p-Amidophenmethol. Man erhitzt 159,5 Teile dieses Körpers mit 118 Teilen Bernsteinsäure auf 190°. Die resultierende braunrote Flüssigkeit, welche beim Erkalten erstarrt, wird aus siedendem Alkohol umkrystallisiert. Die Ausbeute erreicht fast die theoretische.
- b) Aus Methacetin. 165 Teile des letzteren werden mit 118 Teilen Bernsteinsäure auf 240° erhitzt, bis keine Essigsäure mehr entweicht, worauf man mit siedendem Alkohol aufnimmt und durch Erkalten krystallisieren läßt. Auch hier wird eine fast theoretische Ausbeute erzielt.

Eigenschaften. Farblose oder schwach gefärbte, prismatische Nadeln vom Schmelzpunkt 162—163°, namentlich in der Hitze in Alkohol und Essigsäure löslich, fast unlöslich in Wasser und Aether.

Analyse.	Substanz	0,21 01 g	
Gefunden	CO ₂	0,4968	
71	$\mathbf{H_2O}$	0,0970 , also	
\mathbf{C}	gefunden 64,48	berechnet 64,33 Proz.	
H	5,12	5,36 ,	

2. p-Methoxyphenylsuccinaminsäure,

$$C_2 H_4 < COOH \\ CO-NH-C_6 H_4-O CH_8$$

Eigenschaften. Diese Säure, welche in analoger Weise wie das entsprechende Derivat des p-Amidophenols gewonnen wird, ist löslich in Wasser, Alkohol und Essigsäure. Aus heißem Wasser wird sie in kleinen farblosen oder gelblichen Krystallen vom Schmelzpunkt 156—157° erhalten.

Ihre Salze verhalten sich wie diejenigen der Oxyphenylsuccinaminskure.

Acidimetrische Bestimmung.

		I.	II.
Substanz		0,1492	0,1 696 g
¹ / ₁₀ -Na OH verbraucht		6,8	7,68 ccm
Gefu	inden:		Berechnet:
I.	II.		
18,21	18,17		17,93 Proz.

III.

Derivate des p-Amidophenetols (p-Phenäthidin).

1. p-Aethoxyphenylsuccinimid (Pyrantin),

$$C_{12} H_{13} NO_{8} = C_{2} H_{4} < CO > N - C_{6} H_{4} - OC_{2} H_{5}$$

Darstellung.

a) Aus salzs. p-Amidophenetol:

173,5 Teile dieses Chlorhydrates und 118 Teile Bernsteinsäure werden in fein gepulvertem Zustande auf 180—190° erhitzt, bis kein Wasser und keine Salzsäure mehr entweichen. Es resultiert eine dunkelrote Flüssigkeit, welche beim Erkalten krystallinisch erstarrt. Das Produkt wird aus siedendem Alkohol umkrystallisiert. Die Ausbeute ist beinahe die theoretische.

b) Aus Phenacetin:

179 g Phenacetin werden mit 118 g Bernsteinsäure auf dem Sandbade erhitzt, wobei schon unterhalb 1000 die Masse in's

Schmelzen kommt und bei 160° vollständig in eine kaum gelbgefärbte Flüssigkeit übergegangen ist. Oberhalb dieser Temperatur
beginnt die Entwickelung von Essigsäure, welche bei etwa 200° eine
reichliche ist. Man läst die Temperatur langsam bis auf 245
steigen und erhält sie dort, bis keine Essigsäure mehr entweicht.
Das Produkt wird aus siedendem Alkohol umkrystallisiert. Die Ausbeute ist die theoretische.

Eigenschaften. Farblose, prismatische. bei etwa 155₀ schmelzende, in Aether unlösliche, bei 17⁰ in 1317 Teilen Wasser, bei 100° in 83,6 Teilen¹) lösliche Nadeln. Man könnte daher zum Umkrystallisieren siedendes Wasser gebrauchen, es ist aber Alkohol oder Essigsäure vorzuziehen, in welcher letzteren sich der Körper in der Siedehitze recht gut auflöst und aus welcher er beim Erkalten in glänzenden prismatischen Krystallen erscheint.

Analyse:	Substanz:	0, 2265 g
•	CO	0,5504
	CO ₂ H ₂ O	0,1157 ", also
	Gefunden:	Berechnet:
C	66,27	65,75 Pros.
H	5,67	5,9 3 "

Reaktionen des Pyrantins (Phenosuccins).

- 1. Beim Kochen mit Salzsäure spaltet es sich in salzs. Phenäthidin und Bernsteinsäure.
- 2. Beim Erhitzen mit Kaliumdisulfat auf über 1500 giebt es ein Sublimat von Bernsteinsäure in weißen, glänzenden Nadeln, während schwefelsaures Phenäthidin hinterbleibt, welches mit Hilfe von Eisenchlorid erkannt werden kann.
- 3. Von konzentrierter Salpetersäure wird es mit Gelbfärbung unter Bildung eines Nitroderivates aufgelöst.
- 4. Wenn man 0,05 g Pyrantin in der Hitze in 2—3 ccm Salzsäure löst und darauf mit Wasser verdünnt, so entsteht bei Zusatzeines Tropfens einer 3 prozentigen Chromsäurelösung eine rubinrote Färbung.
- 5. Schmilzt man die Substanz mit Aetzkali, nimmt mit Wasser auf und fügt unterchlorigsaures Calcium hinzu, so tritt eine Rotfärbung auf, welche allmählich zunimmt.

¹⁾ F. Carrescia, Tesi per la laurea in Chimica e Farmacia. Napoli.

- 6. Chlorwasser und Ammoniak färben eine wässerige Auflösung von Pyrantin strohgelb. Setzt man ein Chininsalz hinzu, so nimmt die Fluorescenz des letzteren, ohne zu verschwinden, merklich ab und bei erneutem Zusatze der obigen Reagentien tritt eine sehr beständige blaugrüne Färbung auf.¹)
 - 2. p-Aethoxyphenylsuccinaminsäure.

$$C_2 H_4 < COOH COOH COOH H_4 - OC_2 H_5$$

Eigenschaften. Diese Säure, welche wie die zuvor beschriebenen erhalten wird, ist in Alkohol und Essigsäure sehr leicht löslich. Sie wird auch von heißem Wasser aufgenommen, aus welchem sie in schönen, farblosen, perlmutterglänzenden Blättchen vom Schmelzpunkt 160—1610 krystallisirt.

Acidimetrische Bestimmung.

Substanz

verbrauchte ½ Normalnatronlauge
gefunden
16,92

0,2032 g
8,6 ccm, also
berechnet
16,87 Proz.

Reaktionen. Mit Chlorwasser färbt sich die Säure violett. Mit Chlorwasser und Ammoniak färbt sie sich schwach gelb und verhindert bei Gegenwart von schwefelsaurem Chinin die Reaktin des Thallochinins.

Salze. Das Natriumsalz (lösliches Pyrantin) bildet kleine weiße Kryställchen, welche in Wasser sehr leicht löslich sind und sich daraus nur bei sehr starker Konzentration abscheiden. Eine Natriumbestimmung in Form des Sulfates hat für 2,017 g der Sub stanz 0,5554 Na₂ SO₄ ergeben²), entsprechend 0,17991 g Natrium, also

gefunden berechnet für C_2 $H_4 < CO = NH$ C_6 $H_4 = O$ C_2 H_5 8,88 Proz.

Die übrigen, durch doppelte Umsetzung enstehenden Salze sind analog denjenigen der vorher besprochenen Säuren.

Biologische Wirkung.

Wie ich bereits sagte, wurden von den beschriebenen Substanzen in pharmakologischer Hinsicht die Derivate des Phenäthidins

¹⁾ F. Carrescia, loc. cit.
2) F. Carrescia loc. cit

und speziell das p-Aethoxyphenylsuccinimid (Pyrantin) und die entsprechende Säure in Form ihres Natriumsalzes studiert.

Herr Prof. Baldi in Pavia fand bei einigen vorläufigen Versuchen mit Fröschen, daß das Pyrantin bei mittleren Dosen tonische Kontraktionen hervorruft, und zwar entweder freiwillig oder erst nach Reizung eintretende, wie dies bei Phenacetin, Alkohol u. s. w. der Fall ist. Schwache Dosen bewirken keine dieser Erscheinungen, welche von einer Erhöhung der Empfindlichkeit des Rückenmarks abhängen. Für die Praxis ist es ferner von großer Wichtigkeit, daß das mit einer konzentrierten Auflösung von p-äthoxyphenylsuccinaminsaurem Natrium oder direkt mit dem Imide behandelte Blut im Spektrum nicht das Absorptionsband des Methämoglobins zeigt, unterschiedlich von dem Verhalten des Phenacetins.

Ein vollständiges und sehr genaues Studium über die biologische Wirkung der Substanz ist von Herrn Dr. Carlo Gioffredi, Assistent des Institutes für "Materia Medica und Pharmakologie" der hiesigen Universität ausgeführt worden. Er legte der "R. Accademia di Medicina di Napoli" in einer ihrer letzten Sitzungen eine ausgedehnte Arbeit vor, deren Schlussfolgerungen hier wiedergegeben sein mögen:

- 1. Das Pyrantin bewirkt in ziemlich hohen Dosen bei Kaltblütern zunächst Paralysis der willkürlichen Bewegungen und Steigerung der Reflexbewegungen, später allgemeine Paralysis.
- 2. Der Mechanismus dieser Wirkung hängt ab von der Paralysis des Gehirnes und von der Reizung des Rückenmarkes, welches später ebenfalls gelähmt wird.
- 3. Die höheren Tiere widerstehen sehr starken Dosen von Pyrantin. Der "Nosographismus" der Wirkung ähnelt sehr demjenigen bei den niederen Tieren. Es walten aber die paralytischen Erscheinungen vor.
- 4. Das Pyrantin ist eine antipyretische Substanz, welche in mehr oder weniger starkem Grade die physiologische Temperatur (um 1-3 Grade) herabzusetzen vermag.
- 5. Bei den höheren Tieren hat das Pyrantin eine ausgesprochene beruhigende Wirkung.
- 6. Kleine Dosen von Pyrantin üben keinerlei Wirkung auf das Herz und die Atmung aus. Starke Dosen dagegen bewirken

eine geringe Verminderung der Frequenz des Pulses und der Atmung.

- 7. Der Blutdruck wird durch geringe Dosen durchaus nicht beeinflusst. Mittlere Gaben bewirken eine sehr schwache Erniedrigung des Drucks. Sehr hohe Dosen endlich vermindern den Druck um 30-40 mm Quecksilber. Diese Erniedrigung hängt durchaus von der Erweiterung der peripherischen Gefälse ab.
- 8. Der Mechanismus der antipyretischen Wirkung des Pyrantins hängt von zwei Ursachen ab, nämlich von der größeren Dispersion und von der verminderten Erzeugung der Wärme.
- 9. Die durch kleine Dosen bewirkte Temperaturerniedrigung ist größtenteils der vermehrten Dispersion zuzuschreiben, die Erniedrigung durch starke Dosen dagegen hängt vorwiegend von geringerer Wärmeproduktion ab.
- 10. Die verstärkte Dispersion von Wärme ist bedingt durch die Erweiterung der peripherischen Gefässe, welche von der Wirkung des Pharmakons auf die Gefässwandungen abhängt.
- 11. Die Verminderung der Wärmeerzeugung steht in keiner Beziehung zur Wirkung des Pharmakons auf die thermischen Centren des Gehirns oder die vermeintlichen des Rückenmarks.
- 12. Das Pyrantin drückt die Wärmeerzeugung deshalb herab, weil es die biochemischen Vorgänge der Zelle vermindert und erschwert, und zwar durch direkte Wirkung auf ihre ernährende Thätigkeit.
- 13. Das Pyrantin tibt keinerlei Wirkung auf das Blut aus, selbst wenn es in starken Dosen angewendet wird. Auch bei täglicher Darreichung hat es keine Verminderung der Anzahl der Blutkörperchen im Gefolge.
- 14. Das Methylderivat, nämlich das p-Methoxyphenylsuccinimid, besitzt die nämliche biologische Wirkung wie das Aethylderivat, wirkt aber etwas schwächer als diese.

Herr Dr. Carrescia hat unter meiner Leitung studiert, in welcher Weise das Pyrantin aus dem Organismus eliminiert wird. Er fand, daß die Substanz sich im Harne in Bernsteinsäure und Phenäthidin gespalten vorfindet. Letzteres ist teilweise in Phenylsulfonsäureäther verwandelt. In der That hat er bei der Bestimmung der Phenylsulfosäureäther im Harne nach der Methode

von Salkowski gefunden, dass diese nach Gebrauch des Antipyrins vermehrt waren.

Herr Dr. Gioffredi hat auch im Hospitale "S. Maria della Pace" dahier therapeutische Versuche angestellt, deren erste Resultate folgende gewesen sind: Das Pyrantin, und namentlich das lösliche Pyrantin, ist ein gutes Antipyreticum und Analgeticum bei Fieberkranken. Es führt nicht die Mißstände mit sich, welche bei anderen Antipyreticis beklagt werden. Es tritt nur ein leichter Schweiß während der Defervescenz ein. Verdauungsstörungen, Schauer beim Wiederkehren des Fiebers, Erschöpfung, erhebliche Veränderungen der Herz- und Lungenthätigkeit ergeben sich nicht. Die Dosen, welche zur Herabsetzung der Körpertemperatur erforderlich sind, ähneln denjenigen beim Antipyrin (1—3 g).

Auch Herr Prof. De Renzi ist zu diesen Schlüssen gelangt, als er die erwähnten Präparate in der medizinischen Klinik der hiesigen Universität anwandte. Er hebt die Unschädlichkeit der Substanzen auch in hohen Dosen hervor.

Aus dem was ich in aller Kürze über die pharmakologischen und therapeutischen Untersuchungen angegeben habe, welche mit dem Pyrantin angestellt worden sind, geht hervor, dass dieses neue Heilmittel, welches frei ist von irgend welcher Wirkung auf das Blut, das Herz oder die Atmung, ein wahres physiologisches Antidotum des Fieberprozesses darstellt, indem es die organische Oxydation durch eine direkte Wirkung auf die Zelle und auf die Gewebe vermindert.

Sowohl das Pyrantin als das lösliche Pyrantin werden hergestellt und in den Handel gebracht von den Farbwerken Meister Lucius und Brüning in Höchst a. M. (D. R.-P. No. 6889).

Napoli, Instituto di Chimica Farmaceutica e Tossicologica,

3. August 1895.

Ueber Abkömmlinge der Naphtylamine.

I. Abteilung.

•Von Dr. Carl Boettinger.

(Eingegangen den 29. XII. 1895.)

Durch den Ersatz eines Wasserstoffatoms im Ammoniak durch den Rest des Naphtalins werden bekanntlich die basischen Eigenschaften des Ersteren in außerordentlichem Maße abgeschwächt α- und β- Naphtylamin, die von der Theorie zugelassenen Naphtalia abkömmlinge des Ammoniaks sind außerordentlich schwache Basen, zeigen aber gleichwohl die typischen Reaktionen der Amine, woraus hervorgeht, dass die chemischen Eigenschaften einer Verbindung in keiner unmittelbaren Abhängigkeit von dem Typus derselben stehen. Es ist thatsächlich der stark negative Charakter des Naphtalinkerns, welcher die Eigenschaften der Amingruppe stark beeinflusst, also den basischen Charakter derselben beeinträchtigt, denn führt man nach E. Bamberger dem Ersteren den elektropositiven Wasserstoff zu, so entstehen Basen von außerordentlicher Stärke, welche diesbezüglich den aliphatischen Basen an die Seite gestellt werden können. Es isthiernach eine notwendige Konsequenz, dass die beiden Naphtylamine, welche man mit den Symbolen α und β von einander unterscheidet

$$NH_{2}(\alpha)$$

$$NH_{2}(\beta)$$

als Basen nicht gleichwertig sein können; die α Base muß schwächer sein wie das β Naphtylamin, weil ihre Amingruppe der Einwirkung der beiden Kerne in viel höherem Grade ausgesetzt ist, wie die Amingruppe der β Base. Nur durch eine solche Vorstellung kann ich verstehen, warum sich von dem β Naphtylamin Salze organischer Säuren mit größter Leichtigkeit gewinnen lassen, während es mir beispielsweise nicht gelungen ist, ein glycolsaures, bernsteinsaures oder brenzweinsaures Salz des α Naphtylamins darzustellen. Aber auch das β Naphtylamin ist eine schwache Base, denn es vereinigt sich mit Bernsteinsäure in alkoholischer Lösung nur in dem Verhältnis 1:1, wenn es auch dieser Säure in dem Verhältnis 2:1 dargeboten

wird, zu einem sauren Salz, welches schon beim Kochen mit Wasser in die Komponenten gespalten wird. Werden & Naphtylamin und Glycolsäure in dem Molekulargewichtsverhältnis 1:1 in Alkohol gemeinschaftlich gelöst, so krystallisiert nach einigem Stehen glycolsaures & Naphtylamin aus der Lösung. Unter den gleichen Umständen vereinigen sich a Naphtylamin und Glycolsäure nicht mit einander. Schüttet man von der stark nach der Base riechenden konzentrierten alkoholischen Lösung des Gemisches in kaltes Wasser, so fällt allerdings eine harzige Masse aus, doch schmilzt dieselbe schon bei gelindem Erwärmen und ist wie die genauere Prüfung ergab weiter nichts wie a Naphtylamin. Allerdings sind auch die anderen von mir untersuchten Salze des 8 Naphtylamins, mit alleiniger Ausnahme des weinsauren Salzes, ziemlich unbeständiger Natur. Sie lösen sich beim Kochen mit Wasser vollkommen auf, aber die Lösung enthält nicht mehr die Salze, sondern die Bestandteile derselben und scheidet demzufolge beim Erkalten & Naphtylamin aus.

Verschieden verhalten sich die beiden Basen auch gegen Dichsoressigsäure, insofern es gelingt das Naphtalid des a Naphtylamins zu gewinnen, während das β Naphtylamin der Dichloressigsäure schon in warmer alkoholischer Lösung das Chlor entzieht.

l. Bernsteinsäure und β Naphtylamin.

Werden die nicht zu verdünnten heißen alkoholischen Lösungen von je einem Molekulargewichtsteil Bernsteinsäure und einem respektive zwei Molekulargewichtsteilen β Naphtylamin mit einander vermischt, so bildet sich unter allen Umständen saures bernsteinsaures β Naphtylamin, welches sich aus dem erkaltenden Gemisch in langen, ganz leicht bräunlich gefärbten Nadeln abscheidet. Die Salze wurden nochmals aus heißem Alkohol umkrystallisiert, in welchem sie ziemlich leicht löslich sind. In kaltem Alkohol sind sie schwer, in Aether nur sehr wenig löslich. Auch in kaltem Wasser lösen sie sich nicht. In kochendem Wasser lösen sie sich allmählich unter Zersetzung.

¹⁾ Abkommlinge des α Naphtylamins wurden von mir beschrieben in der Chem.-Ztg. 1894, 18, 483 un. 672 1895, 19, 2080.

Dabei entweicht β Naphtylamin. Diese Base lässt sich auch der eben bereiteten heißen wässrigen Lösung des Salzes ohne weiteres durch Schütteln mit Aether entziehen. Eine so behandelte Flüssigkeit färbt sich auf Zusatz eines Tropfens einer dünnen Eisenchloridlösung intensiv rot und lässt dann beim Aufkochen einen dicken flockigen rotbraunen Niederschlag fallen. Wurde das β Naphtylamin nicht durch Aether entzogen, so ist die Farbe des unter sonst gleichen Bedingungen entstehenden Niederschlags in Folge der Oxydation der Base fast schwarz. All' diese Reaktionen haben die Salze aus den beiden oben erwähnten Mischungen gemeinsam, da sie auch denselben Schmelspunkt, 132—1330, besitzen, so sind sie mit einander identisch. Dass sie thatsächlich saures bernsteinsaures β Naphtylamin sind, ergibt sich aus den Resultaten der Analyse:

0,2201 g Substanz lieferten 0,5177 g Kohlensäure und 0,1214 g Wasser.

Berechnet:	Gefunden:		
C ₁₄ H ₁₅ NO ₄			
C = 64, 37 Proz.	64, 52 Proz.		
H = 5,75 Proz.	6, 13 Proz.		

Zur Darstellung der dem Succin a Naphtalid und Succin a Naphtil entsprechenden Abkömmlinge des β Naphtylamins wurden 7 g Bernsteinsäure und 12 g dieser Base $4^{1/2}$ Stunden hindurch im Oelbade auf 1830 mit einander erhitzt. Die Substanzen wirken unter lebhafter Wasserabspaltung auf einander ein. Von den erzeugten Wasserdämpfen werden der Schmelze kleine Mengen der an sich schwer flüchtigen Umsetzungsprodukte entführt und im Kolbenhals abgesetzt. Nach dem Abkühlen bildet das Reaktionsprodukt einen weißen krystallinischen Kuchen, welcher aus zwei Substanzen, dem gewünschten β Naphtalid und β Naphtil, zusammengesetzt wird, die durch Kochen mit großen Mengen 96 proz. Sprits von einander getrennt werden können. Das Succin β Naphtalid ist selbst in kochendem Alkohol so gut wie unlöslich, das Succin β Naphtil löst sich zwar leichter in demselben auf, ist aber in reinem Zustande gleichwohl recht schwer darin löslich.

Succin \(\beta \) Naphtalid. Dieser Körper bildet ein weißes, in kochendem Wasser und Alkohol so gut wie unlösliches leichtes Pulver. Aus sehr viel kochendem Alkohol kann er doch in allerdings

sehr kleinen Nädelchen gewonnen werden. Der Schmelzpunkt wurde bei 2640 gefunden. Die Analyse ergab folgende Werte:

0,1632 g Substanz lieferten 0,4682 g Kohlensäure und 0,0801 g Wasser.

Berechnet: Gefunden:

C₂₄ H₂₀ N₂ O₂ —

C = 78, 26 Proz. 78, 24 Proz. C.

H = 5, 43 Proz. 5, 45 Proz. H.

Das Succin β-Naphtalid ist in kaltem Essigsäureanhydrid durchaus unlöslich. Wird es mit demselben in einem zugeschmolzenen Rohr auf 160—165° erhitzt, so verwandelt es sich zunächst in eine kleinkrystallinische Substanz von hohem spezifischen Gewicht, die sich dann auflöst. Während es aber gelungen war, auf diesem Wege eine Acetylverbindung des Succin-α-Naphtalides zu gewinnen, ist die Auffindung eines entsprechenden Körpers bei Bearbeitung des Succin-β-Naphtalides nicht möglich gewesen. Dieses wird nämlich unter den angegebenen Versuchsbedingungen glatt ges palten in Succin-β-Naphtali, über dessen Eigenschaften weiter unten berichtet wird und in Acet-β-Naphtalid.

Dieselbe Spaltung erleidet unter denselben Umständen das Succin-a-Naphtalid nur in sehr geringem Grade, wie ich an anderer Stelle mitgeteilt habe.

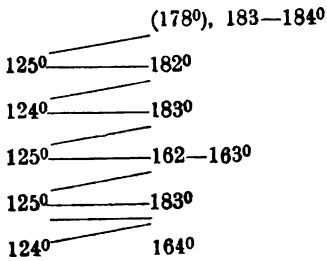
Da das Acet- β -Naphtalid in kochendem Wasser, besonders auch in stark verdünntem Spiritus leicht auflöslich ist, so läßt es sich mühelos von dem Succin- β -Naphtil trennen.

Succin- β -Naphtil. Diese Substanz ist in heißem 96 proz. Sprit löslich und krystallisiert aus der konzentrierten, noch warmen Lösung in langen Nadeln, aus der verdünnten kalten Lösung in kleinen vierseitigen Prismen, welchen eine stumpfe Pyramide aufgesetzt ist, so daß die Krystalle, wenn von der Seite gesehen, wie sechseckige Täfelchen aussehen. Die Substanz verhält sich beim Erhitzen sehr merkwürdig. Werden kleine Krystalle im Schmelz-röhrchen erhitzt, so verstüssigen sie sich momentan bei 176° zu einer klaren Schmelze, welche aber rasch und namentlich auch bei langsam steigender Temperatur so gut wie vollständig wieder erstarrt,

um dann bei 183—184° nochmals und jetzt bleibend flüssig zu werden. Verwendet man bei dem Versuch anstatt der Kryställchen selbst ihr feingeriebenes Pulver, so zeigt sich dieselbe Erscheinung mit der Abänderung, daß das erste Schmelzen bei 177—178° eintritt. Läst man diese Schmelzen im Bade erstarren und erhitzt dann neuerdings bis zur Verflüssigung der starren Massen, so beobachtet man eine auffallende Verschiebung der Schmelz- und hierauf der Erstarrungspunkte, deren Grund ich nicht habe ausfindig machen können.

Die folgende Tabelle enthält Angaben über das Verhalten der Substanz beim Schmelzen und Erstarren. Proben I und Ia sind die kleinen ganzen Kryställchen selbst, Probe II das fein zerriebene Pulver derselben.

Probe I Erstarrungspunkte Schmelzpunkte $(176^{\circ}), 183-184^{\circ}$ 1130_ —partiell bei 163°, Rest bei 183° 1130_ **—162**0 -162 - 1630107-1060-107-1060-1640 Probe Ia. (1760), 183-1840 125-1220-Probe II Erstarrungspunkte Schmelzpunkte $(178^{0}), 183-184^{0}$



Die bei der Analyse des Succin-β-Naphtils gewonnenen Zahlen entsprechen gut dem theoretisch berechneten Werte:

0,2229 g Substanz lieferten 0,6102 g Kohlensäure und 0,1062 g Wasser.

Berechnet: Gefunden: $C_{14} H_{11} NO_2$ C = 74,66 Proz. H = 4,89, 5,33,

II. Brenzweinsäure und \(\beta\)-Naphtylamin.

Brenzweinsäure und β -Naphtylamin wurden im Gewichtsverhältnis 5:8 vier Stunden hindurch im Oelbade auf 150—160° mit einander erhitzt. Das sich rasch versitssigende Gemisch spaltet lebhaft Wasser ab. Nach Ablauf der erwähnten Zeit wurde das Erhitzen abgebrochen und die beim Erkalten zu einer weißen krystallinischen Masse erstarrte Schmelze in kochendem 96 proz. Sprit aufgelöst, in welchem sie vollkommen, wenn auch ziemlich schwer löslich ist. Das Produkt der Reaktion besteht im wesentlichen aus Brenzweinsäure β Naphtil. Bei Anwendung von α Naphtylamin in dem Versuch entsteht auch das Naphtalid der Brenzweinsäure in sehr untergeordneter Menge; das Naphtalid des β Naphtylamins vermochte ich bislang nicht zu isolieren.

Das Brenzweinsäurenaphtil krystallisiert beim Erkalten der alkoholischen Lösung in recht kleinen Krystallen aus, welche vielleicht prismatisch und in Rosetten gruppiert sind. Bei genauer Durchmusterung des aus verdünnter Lösung auskrystallisierten Produktes mit der Lupe lässt sich seine Verunreinigung mit einer Subztanz erkennen, welche in ziemlich harten, blättrigen ganz lichtbraun gefärbten und dadurch unterscheidbar werdenden Kryställchen anschießt. Die größeren Stückchen dieses Körpers lassen sich durch Schlämmen bequem von dem Naphtil trennen, weil sie ein höheres spezifisches wicht wie dieses haben. (Eine Centrifuge könnte hier gute Dienste leisten). Aber die sehr kleinen Partikelchen, welche eben nur Punkte bilden, müssen durch langwieriges Arbeiten mit der Pinzette ausgelesen werden. Diese Substanz wurde in zu geringer Menge gefunden und konnte darum ihre Zusammensetzung nicht ermittelt Sie löst sich in kochendem Alkohol ziemlich langsam zu einer farblosen Flüssigkeit, welche bläulich violette Fluorescenz besitzt und beim Stehen glitzernde Kryställchen abscheidet, die einen Stich ins Rosa haben und bei $169-170^{\circ}$ schmelzen. Diesem Verhalten nach kann die Substanz nicht das Naphtalid sein. Wie ich später zeigen werde, ist sie β -Dinaphtylamin.

Das von dem erwähnten Körper getrennte Brenzweinsäure

Naphtil liefert eine ganz farblose alkoholische Lösung. Es
schmilzt zwischen 158—159° scharf und die Hauptmenge der Schmelze
erstarrt bei 145—144°, der Rest bei 141°. Bei der Analyse des
Naphtils wurden folgende Werte gefunden:

0,1924 g Substanz lieferten 0,5293 g Kohlensäute und 0,0971 g Wasser

Berechnet: Gefunden:

 $C_{15} H_{18} NO_{2}$ C = 75,31 Proz. 75,10 Proz. H = 5,44 5,61 ,

III. Glycolsäure und a Naphtylamin.

Diese von mir schon in der Chemiker-Zeitung beschriebene Substanz muß hier nochmals erwähnt werden, weil ich einige Abkömmlinge derselben dargestellt habe. Sie ist in heißem Alkohol nicht gerade schwer löslich, und krystallisiert in dicken vierseitigen Tafeln oder Prismen, doch scheiden sich aus der warmen Lösung auch gern dicke Blätter ab. Das Glycolsäure aNaphtalid schmilzt bei 126—127°. Seine Analyse ergab folgende Werte:

0,2648 g Substanz lieferten 0,6966 g Kohlensäure und 0,1337 g Wasser.

Gefunden:

 $C_{12} H_{11} NO_2$ C = 71,64 Proz. 71,75 Proz. H = 5,47 , 5,55 ,

Berechnet:

Das Glycolsäure-a-Naphtalid ist in kalter, stark verdünnter Natronlauge unlöslich und ist auch in der warmen Flüssigkeit nur wenig löslich. Wird gekocht so erfolgt seine Auflösung und Spaltung. Wenn die Substanz aber mit etwas stärkerer wässriger Natronlauge nicht ganz bis zum Kochen erwärmt und in die Mischung alsdann schnell Benzoylchlorid eingetragen und geschüttelt wird, so entsteht zuerst eine flüssige Abscheidung, welche sich rasch in eine erst schmierige und dann in eine weiße, krystallinische Masse

verwandelt. Diese stellt die Benzoylverbindung des Glycol-∎ure-α-Naphtalides

CH₂ O (C₇ H₅ O) CO NH . C₁₀ H₇

vor. Sie löst sich schwer in kochendem Alkohol und krystallisiert aus demselben in blättrigen breiten Nadeln, welche bei 191—191,5° schmelzen.

Auch beim Kochen von Glycolsäure-a-Naphtalid mit Benzoylchlorid erfolgt unter Austritt von Salzsäure eine Reaktion, deren anderweitige Produkte aber nicht isoliert wurden.

Viele Versuche sind ausgeführt worden, um ein Acetderivat des Glycolsäure-a-Naphtalides zu bereiten, aber alle mit negativem Erfolg. Beim Kochen der Lösung des Naphtalides in Essigsäure-anhydrid oder beim Erhitzen derselben im Rohr auf 130° erfolgte so gut wie gar keine Einwirkung. Als die Lösung zwei Stunden bindurch im Rohr auf 170° erhitzt wurde, erfolgte die Spaltung des Glycolsäure-a-Naphtalids und die Bildung von Acet-a-Naphtalid.

IV. Glycolsäure und A-Naphtylamin.

Ebenso leicht wie a-Naphtylamin tritt auch die \beta-Base mit der Glycolsäure zu einem Naphtalid zusammen. Es wurden krystallisierte Säure mit 10 g Base vier Stunden hindurch auf 1550 erhitzt. Die sich schnell verflüssigende Mischung wirft bald Blasen und giebt Wasser ab. Beim Abkühlen erstarrt die Schmelze krystallinisch. Sie löst sich ziemlich leicht in kochendem 96 proz. Sprit. Dennoch ist das gereinigte Glycols aure-\beta-Naph talid nicht gerade leicht löslich in demselben. Es krystallisiert in großen farblosen Prismen, welche bei 138—1390 schmelzen. Das Naphtalid löst sich nicht in verdünnter kochender Salzsäure und in verdünnter kalter Natronlauge. Von kochender wässriger Natronlauge wird es ziemlich schnell in seine Komponenten gespalten. Demungeachtet läst es sich nach dem bei der isomeren Verbindung angegebenen Verfahren in die Benzoylverbindung umwandeln. Die Begleiterscheinungen des Versuchs sind die dort angegebenen. Benzoylverbindung des Glycolsaure-g-Naphtalids löst sich in kochendem Sprit ziemlich leicht und krystallisiert deraus in borstigen Nadeln, welche bei 163° schmelzen. Es sind Versuche

ausgeführt worden zu dem Zweck, das Glycolsäure-\(\beta\)-Naphtalid und dessen Benzoylverbindung zu acetylieren, dieselben waren erfolglos. Das erstere wird beim Erhitzen mit Essigsäureanhydrid im geschlossenen Rohr auf 155—160° aufgespalten und Acet-\(\beta\)-Naphtalid erseugt, die Benzoylverbindung bleibt im wesentlichen unverändert. Den Reaktionsprodukten haftet übrigens Essigsäureanhydrid siemlich hartnäckig, additionell, an. Hierdurch sind ihre Eigenschaften in unangenehmer Weise abgeändert, so dass sie zum Zweck der Reinigung mit verdünnter Natronlauge erwärmt werden müssen, wobei natürlich die Benzoylverbindung die Benzoylgruppe abspaltet. Das in Aether siemlich leicht und auch in kochendem Wasser unschwer lösliche Acet-\(\beta\)-Naphtalid wurde ausser durch den Vergleich seiner Eigenschaften durch eine Analyse identifiziert.

0,2354 g Substanz lieferten 0,6694 g Kohlensäure und 0,1375 g Wasser.

Berechnet:	Gefunden:		
C ₁₂ H ₁₁ NO .			
C = 77,84 Proz.	77,55 Proz.		
H = 5.95 ,	6,44 "		

V. Weinsäure und &-Naphtylamin.

Bei der Darstellung des Weinsäure- \(\beta \)-Naphtalids ist die Einhaltung einer bestimmten Temperatur von ganz wesentlicher Bedeutung, wenn man dasselbe in weißem und reinem Zustand erhalten will. Eine verhältnismässig geringe Temperatursteigerung, wenn dieselbe auch nur eine kurze Zeit hindurch zur Wirkung kommt, bedingt das Missfarbigwerden des Produktes. Naphtalid in kochendem Wasser, kochendem Alkohol und den sonst üblichen Lösungsmitteln so gut wie unlöslich, also durch Umkrystallisieren nicht zu reinigen ist, so erkennt man die Bedeutung des angegebenen Umstandes für die Reindarstellung der Substanz. Ich werde jedoch weiter unten ein Verfahren angeben, nach welchem es gelingt, das reine Naphtalid auch aus solchen Produkten zu isolieren, welche von Haus aus grau oder gar bräunlich gefärbt sind. Die zur Erzielung der rein weißen Substanz einzuhaltende Temperatur ist 170°. Auf dieselbe wurde ein Gemisch von 10 g fein gepulverter Weinsäure, 18 g \(\beta - \text{Naphtylamin} \) und 3 ccm Alkohol fünf Stunder hindurch erhitzt. Die Mischung schmilzt nicht, sondern bildet eine

Art gefritteter Masse, welche in demselben Zustand auch bei 2000 verharrt. Doch gräbt sich das in Folge der Reaktion erzeugte Wasser beim Niedertropfen aus dem Kühlrohr ein Loch in dieselbe, was vielleicht doch ein partielles Schmelzen andeutet. Das Produkt der Reaktion besteht aus einem Gemisch von Weinsäure-\(\beta\)-Naphtalid und neutralem weinsauren Naphtylamin, welche durch Auskochen mit 96 proz. Sprit von einander getrennt werden können. In dem Sprit löst sich nur das weinsaure \beta-Naphtylamin, welches in großen weißen, silberglänzenden Blättern krystallisiert und bei 170-1710 schmilzt. Dieses Salz ist auch in kochendem Wasser etwas löslich und kann aus demselben umkrystallisiert werden. Leicht löst es sich in heißem Essigsäureanhydrid und Eisessig. Bei längerem Kochen seiner Eisessiglösung wird es angegriffen, denn es färbt sich gelb. Das Salz lässt sich gewinnen, wenn die konzentrierte wässrige Weinsäurelösung in eine heiße alkoholische Lösung von β - Naphtylamin eingegossen wird,

0,2025 g Substanz lieferten 0,492 g Kohlensäure und 0,1104 g Wasser.

Berechnet: Gefunden: $C_{24} H_{24} N_2 O_6$ C = 66,06 Proz. C = 66,21 Proz. H = 5,5 H = 6,05

Das Weinsäure - β - Naphtalid ist, wie erwähnt, in kochendem Alkohol so gut wie unlöslich und bildet ein leichtes weißes Pulver, welches beim Erhitzen auf 234° dunkel zu werden beginnt, bei 242° fast schwarz aussieht und bei 264—265° schmilzt.

0,1865 g Substanz lieferten 0,4912 g Kohlensäure und 0,0945 g Wasser.

Berechnet: Gefunden: $C_{20} H_{20} N, O_4$ C = 72 Proz. 71,89 Proz. H = 5 , 5,39 ,

In kaltem Essigsäureanhydrid ist das Weinsäure - \(\theta\)-Naphtalid ganz unlöslich. In kochendem Essigsäureanhydrid löst es sich allmählich auf und verwandelt sich dabei in ein Gemenge von zwei Acetverbindungen. Eine derselben ist in kochendem Alkohol ziemlich leicht, die andere ist in demselben nicht löslich. Letztere unterscheidet sich aber gleichwohl von der Muttersubstanz durch ihren viel niedrigeren Schmelzpunkt 229—230°. Sie wird durch längeres

Kochen in Essigsäureanhydridlösung in den vorerwähnten, auch in kochendem Alkohol ziemlich leicht löslichen Körper verwandelt. Durch dieses Verhalten erweist sie sich als eine intermediäre Substanz.

Zur Darstellung des Acetylweinsäure-β-Naphtalids wurden beispielsweise 2 g des Naphtalids mit etwa 10 g Anhydrid 35 Minuten hindurch am Steigrohr gekocht, wodurch die Auflösung vollzogen war. Das Naphtalid löst sich nur allmählich in dem Reagens auf. Die erzielte Lösung wurde verdampft und dem krystallinischen Rückstand durch Decken mit kaltem Alkohol eine sehr kleine Menge Acet-β-naphtalid und färbende Beimengung entzogen. Hierauf wurde der Krystallbrei mit Alkohol ausgekocht. Die kleine Menge des unlöslichen Rückstandes wurde nochmals mit Essigsäureanhydrid kurze Zeit gekocht, worauf auch dieser in den alkohollöslichen Körper umgewandelt war.

Das Diacetylweinsäure-β-Naphtalid krystallisiert aus kochendem Alkohol in derben harten Prismen, welche miteinander verwachsen und Rosetten bilden. Der Schmelzpunkt des Körpers liegt bei 226°. Daß die Substanz die angegebene Zusammensetzung besitzt, ergiebt sich daraus, daß sie beim Erwärmen mit stark verdünnter alkoholischer Natronlauge in das in kochendem Alkohol so gut wie unlösliche schneeweiße, bei 264—265° schmelzende Weinsäure-β-Dinaphtalid zurtickverwandelt wird.

Durch den Umweg über die Acetverbindung gelingt also die Isolirung des Weinsäure- β -Naphtalids auch aus einem ziemlich stark gefärbten Rohprodukt.

Vl. Citronensäure-\(\beta\)-Naphtylamin.

Die Citronensäure vereinigt sich in alkoholischer Lösung sehr leicht mit dem β -Naphtylamin zu Salzen. Wenn die alkoholischen Lösungen von je einem Molekulargewth. der Säure mit der alkoholischen Lösung von einem resp. zwei Molekulargewth. β - Naphtylamin versetzt werden, so scheiden sich beim Stehen der Mischungen allmählich Krystallisationen ab, welche zweifach saure Citronate darstellen. Aus der Lösung des Gemisches im Verhältnis von 1 Mol. Säure zu 2 Mol. Base erfolgt die Salzabscheidung viel langsamer als aus der nach dem gleichen Verhältnis der Komponenten zusammengesetzten Lösung. Die Abscheidungen wurden aus kochendem

Sprit umkrystallisiert. Es wurden Substanzen gewonnen, welche im Aussehen und in der Zusammensetzung einander entsprachen, deren Schmelzpunkte aber sehr weit auseinander lagen. Die beiden Salze krystallisieren in seideglänzenden Nadeln. Wegen der Verschiedenheit 'der Schmelzpunkte können sie gleichwohl nicht identisch mit einander sein. Thatsächlich deutet auch die Theorie die Möglichkeit der Existenz zweier Modifikationen zweifach saurer Citrate an.

Während sich das Salz aus dem Gemisch 1:1 schon bei 92° verflüssigte, schmolz das Salz aus der Mischung 1:2 erst bei 138°. Die beiden Salze wurden analysiert.

Salz aus Gemisch 1:1.

0,2036 g Substanz lieferten 0,4264 g Kohlensäure und 0,1031 g Wasser. Salz aus Gemisch 1:2.

0,209 g Substanz lieferten 0,439 g Kohlensäure und 0,1054 g Wasser.

Berechnet: Gefunden:

 $C_{16}H_{17}NO_7$ 1. 2. C = 57,31 Proz. 57,12 Proz. 57,20 Proz. H = 5,07 , 5,62 , 5,60 ,

Ein ganz anderes Produkt wurde gewonnen, als die alkoholischen Lösungen von 1 Mol. Citronensäure und 3 Mol. β-Naphtylamin mit einander vermischt wurden. Nach kurzem Stehen schied sich aus der Lösung eine aus weißen glanzlosen Kugeln bestehende Krystallmasse aus, welche von der überstehenden Flüssigkeit getrennt und nochmals in kochendem Sprit gelöst wurde. Dadurch veränderte sich die Substanz anscheinend nicht, denn sie kam aus der Lösung zuerst und in der vorhin beschriebenen Form heraus. Nach dem Abfiltrieren des Körpers schied indessen das Filtrat alsbald eine große Menge der seideglänzenden charakteristischen Nadeln des oben erwähnten, bei 920 schmelzenden, zweifach sauren Citrats aus. Die kreideähnliche Krystallisation des zuvor erwähnten Salzes besitzt aber nach den Ergebnissen der Analyse die Zusammens etzung eines Additionsproduktes des zweifach sauren Salzes mit vier Molekülen &-Naphtylamin. Der Körper schmilzt bei 114 unter Verlust von \(\beta \)-Naphtylamin, welches in wenig höherer Temperatur massenhaft wegsublimiert. Es wurde 0,1 g desselben auf einem Uhr glase aut etwa 160° erhitzt und das Gewicht des eine braune ge schmolzene Masse bildenden Rückstands bestimmt. selbe wog etwas mehr wie 19 mg. Zum Vergleich wurde das bei

92° schmelzende zweifach saure Citrat denselben Bedingungen ausgesetzt. Auch dies Salz erleidet unter diesen Umständen Gewichtsverlust und es sublimiert \$\beta\$-Naphtylamin weg, doch beträgt in diesem Fall der Gewichtsverlust knapp 20 Proz. Wegen des angeführten Verhaltens in der Hitze glaube ich, daß der basenreiche Körper die von mir angedeutete Zusammensetzung hat und nicht betrachtet werden darf als das Additionsprodukt von zwei Molekülen \$\beta\$-Naphtylamin und einem Molekül neutralen Citrats. Nach meiner Ueberlegung sollte das normale Citrat eine größere Beständigkeit besitzen.

0,1882 g Substanz lieferten 0.5105 g Kohlensäure und 0,1021 g Wasser.

Berechnet:

Gefunden:

 $(C_6 H_8 O_7 + 5 C_{10} H_9 N)$ C = 74,09 Proz.H = 5,84 Proz.

73,93 Proz. C 6.03 Proz. H.

Zur Darstellung der Naphtalide der Citronensäure wurden 10 g gepulverte Säure und 18 g \beta-Naphtylamin 5 Stunden lang im Oelbade auf 175—180° erhitzt. Im Gegensatz zu der ein rötliches Harz darstellenden Schmelze, welche bei Verwendung von a-Naphtilamin entsteht, bildet das Produkt unseres Versuchs einen harten weißen Krystallkuchen, der nach dem Zerreiben durch kochenden 96 proz. Sprit in zwei Bestandteile zerlegt wurde, von welchen der eine ein weißes, weder in kochendem Wasser, noch in kochendem. Alkohol lösliches Pulver bildet, welches sonsch dem \(\beta\)-Naphtalid der Weinsäure vollkommen gleicht. Dieser Körper schmilzt bei 237-2380 seiner Schwerlöslichkeit wird derselbe von kochender wässriger Natronlauge nur in unbedeutendem Grade angegriffen, so dass also nur ganz wenig \beta-Naphtylamin abgespalten wird. auch in ammoniakalischem Alkohol nur sehr wenig löslich und bindet auch kein Ammoniak zum Salz, denn der durch Zusatz einer wässrigen Chlorcalciumlösung hervorgerufene Niederschlag ist kalkfrei. Wenn der Körper demzufolge das Verbalten zeigt, welches von einem Trinaphtalid der Citronensäure erwartet werden kann, so ergab die weitere Untersuchung doch, dass er nicht dieses Trinaphtalid, sondern das innere Anhydrid des Citronens uredinaphtalids ist. Der erste Grund für eine solche Auslegung der Substanz ergiebt sich aus den bei der analytischen Bestimmung gefundenen Zahlen, der zweite Grund aus ihrem nachverzeichneten Verhalten.

0,2218 g Substanz lieferten 0,6003 g Kohlensäure und 0,1006 g Wasser entsprechend 73,81 Proz. Kohlenstoff und 5,04 Proz. Wasserstoff.

Das Trinaphtalid der Citronensäure verlangt 76,19 Proz. C und 5,11 Proz. H, das Dinaphtalid, welches wegen des indifferenten Charakters des Körpers nicht vorliegen kann, 70,59 Proz. C und 4,98 Proz. H. Die gefundenen Zahlen liegen also gerade in der Mitte. Aufgeklärt wurde das Wesen des Körpers durch das Studium seines Verhaltens gegen Essigsäureanhydrid und gegen Eisessig. Zwar blieben die ersten Versuche, in welchen die Substanz mit Essigsäureanhydrid im geschlossenen Rohr auf etwa 160° erhitzt wurden, bedeutungslos, denn wenn dabei die Erzeugung von Acet--§ Naphtalid mit Sicherheit nachgewiesen wurde, so gestattete doch die Beschaffenheit des Hauptproduktes der Reaktion keine eingehende Untersuchung.

Allerdings wurde bald gefunden, dass die in kaltem Essigsäureanhydrid ganz unlösliche und auch in heißem Anhydrid wenig lösliche Substanz allmählich aufgelöst wird, wenn sie längere Zeit mit dem mehrfachen Gewicht dieser Flüssigkeit gekocht wird und dabei beobachtet, dass ein verhältnismässig kleiner Bruchteil derselben der Auflösung einen ziemlich großen Widerstand entgegensetzt. Dieser Rest schmilzt bei 239-2400. Die Lösung ist weingelb gefärbt. Sie hinterlässt nach dem Verdunsten einen teigigen Rückstand, welcher allmählich erhärtet. Durch Behandeln desselben mit Alkohol wurde eine in diesem schwer lösliche Substanz isoliert, welche die Eigenschaft hat, beim Uebergießen mit alkoholischer Natronlauge eine ebenso prachtvolle wie intensive gelbrote Färbung zu entwickeln. Aus den letzten Mutterlaugen wurde eine geringfügige Menge \(\beta\)-Acetnaphtalid isoliert. Der Körper, welcher die merkwürdige Farbenreaktion zeigt, ist ein gelbgefärbtes krystallinisches Pulver, welches bei 1920 unter starker Blasenbildung schmilzt. Selbstverständlich war diese Substanz auch nicht geeignet, Aufklärung über die Zusammensetzung des Mutterkörpers zu geben; es musste also anders operiert werden. Es zeigte sich nun auch bald, dass, wenn kleine Mengen des letzteren in viel kochendes Essigsäureanhydrid eingetragen werden, ziemlich rasch Auflösung erfolgt und dass sich beim Abkühlen der Lösung alsbald eine schön krystallisierte, schwere, farblose Substanz abscheidet. Zur

Gewinnung derselben muß also möglichst schnell operiert werden. Bei dem Vorgang handelt es sich in der That lediglich um ein Krystallisationsverfahren, wenn auch nicht unerwähnt bleiben soll, daß das erzielte Produkt eine schwache Andeutung der oben angegebenen Farbenreaktion mit alkoholischem Natron gibt. Dieser Schluß wird dadurch bestätigt, daß der Nachweis von Nebenprodukten unmöglich ist, noch mehr aber dadurch, daß sich das Anhydrid mit großem Vorteil durch kochenden Eisessig ersetzen läßt. Die sich aus den Lösungen in schönen, kleinen, harten Krystallen absetzende Substanz schmilzt, ganz unabhängig von dem verwendeten Lösungsmittel, bei 235—2360.

Die auf beide Arten gewonnenen Körper wurden analysiert und folgende Werte gewonnen:

- a) Aus Essigsäureanhydrid 0,2249 g Substanz lieferten 0,6079 g Kohlensäure und 0,1002 g Wasser.
 - b) Aus Eiesssig
- 0,2111 g Substanz lieferten 0,5681 g Kohlensäure und 0,0970 g Wasser. Sämtliche Zahlen führen zur Formel C_{26} H_{20} N_2 O_4 des Anhydrocitronensäure- β -Dinaphtalids.

Berechnet: Gefunden: $C_{26} H_{20} N_2 O_4$ 1 2 3 C = 73,58 Proz. 73,81 Proz. 73,71 Proz. 73,39 Proz. H = 4,72 5,04 4,95 5,10

Der alkoholische Auszug der rohen Citronensäureschmelze schied nach starker Konzentration eine grauweiße Krystallisation ab, welche blumenkohlartige Massen bildete. Beim Trocknen zerfielen dieselben zu einem graugelben Pulver, welches glatt zwischen 150—151° schmolz. Diese Substanz schied nun beim Kochen mit Natronlauge allerdings &-Naphtylamin ab, da sie sich in derselben aber nur wenig löste, so konnte auf diesem Wege ihre Natur nicht aufgeklärt werden, wenn auch ihre Auffassung als Salz an Wahrscheinlichkeit gewann. Die Aufspaltung erfolgte bei langwierigem Erhitzen mit alkoholischer Salzsäure auf dem Wasserbad. Der dabei ungelöst bleibende Rückstand ist auch in kochendem Sprit außerordentlich schwer löslich. Er schmilzt bei 2280 und bildet ein schwach graugefärbtes Pulver, welches sich beim Umkrystallisieren aus Eisessig in der Form des Anhydrocitronensäure-&-Dinaphtalides abscheidet und dabei dessen Schmelzpunkt 235-2360 erlangt. Nach

diesem Befunde kann es als erwiesen gelten, daß der bei 150 bis 151° schmelzende Körper das β-Naphtylaminsalz der β-Dinaphatlidocitronensäure ist.

Darmstadt, 28. December 1895.

Chem-Techn. Laboratorium. (Privat).

Ueber Abkömmlinge der Naphtylamine.

II. Abteilung.

Von Dr. Carl Boettinger.

(Eingegangen den 26. I. 1896.)

In den folgenden Blättern berichte ich über Erfahrungen, welche im Verfolg meiner Studien über die Naphtylamine gewonnen sind.

8 Naphtalidobernsteinsäure. Durch Verseifen des Succin-\(\beta\)-Naphtils mit einer starkverdünnten Lösung alkoholischer Natronlauge auf dem Wasserbade gelangt man zu dem Natriumsalz der

Naphtalidobernsteinsäure. Ein starker Ueberschuss an Alkali und starkes Kochen der alkoholisch-alkalischen Lösung sind zu vermeiden, weil dadurch eine bedeutende Spaltung des Succin-\(\beta\)-Naphtils in seine Komponenten bewirkt wird, welche übrigens auch beim Innehalten der angegebenen Vorsichtsmassregeln nicht vollkommen zu vermeiden ist. Nach mehrstündigem Erwärmen wird die Flüssigkeit verdampft und dem Rückstand mittelst Wasser das Natriumsalz der 3-Naphtalidobernsteinsäure entzogen. Aus dessen Lösung wird durch Salzsäure die organische Säure in dicken, weißen Flocken nieder-Nach dem Absaugen, Auswaschen mit kaltem Wasser geschlagen. und Trocknen an der Luft wurde die Letztere aus heißem Sprit umkrystallisiert. Eine ihr ziemlich hartnäckig anhaftende bräunliche Farbung kann durch wiederholtes Umkrystallisieren aus dem angegebenen Lösungsmittel beseitigt werden. Die \beta-Naphtalidobernsteinsäure krystallisiert in langen, glänzenden Nadeln oder breiten Blättern, welche zwischen 181-1820 schmelzen und bei 1830 im Schmelzröhrchen nach oben steigen. Die Analyse der Säure ergab die von der Theorie geforderten Zahlen.

0,2412 g Substanz lieferten 0,6116 g Kohlensäure und 0,131 g Wasser.

Berechnet:	Gefunden:		
$C_{14} H_{18} NO_8$			
C = 69,13 Proz.	69,15 Proz.		
H = 5.35 Proz.	5,46 Proz.		

Die \(\beta\)-Naphtalidobernsteinsäure löst sich leicht in verdünntem wässerigen Alkohol. Diese Lösung wird von Ammoniak, salpetersaurem Silber, von Chlorcalcium und Chlorbaryum gefällt. Das Silbersals ist selbst in kochendem Wasser schwer löslich. Beim Kochen mit Wasser wird es dicht und schwer. Das Kalksalz krystallisiert aus heißem Wasser in einem Filz haarfeiner Nadeln, das Barytsalz scheidet sich aus demselben in kürzeren, derberen, farblosen Nadeln aus und hält beim Erhitzen auf 100° ein Molekül Krystallwasser zurück.

0,1192 g bei 100° getrocknetes Salz lieferten 0,0430 g Ba SO₄ oder 21,21 Proz. Ba. Berechnet 21,44 Proz. Ba

β-Naphtalidobrenzweinsäure. Die Darstellung dieser Säure erfolgte ganz in derselben Weise, unter Einhaltung der Vorsichtsmaßregeln, wie bei der β Naphtalidobernsteinsäure angegeben worden ist. Sie ist wenig löslich in Wasser, leicht löslich in Sprit, namentlich in heißem. Aus den wässrigen Lösungen ihrer Salze wird sie auf Zusatz einer Mineralsäure in weißen Flocken niedergeschlagen. Aus Sprit krystallisiert die Säure in Nadeln. Wie die Brenzweinsäure besitzt sie das Vermögen der Efflorescenz in ausgeprägtem Grade. Sie schmilzt bei 158--159°. Die Analyse gab die folgenden Zahlen:

0,2005 g Substanz lieferten 0,5163 g Kohlensäure und 0,1115 g Wasser.

Berechnet für	Gefunden:
$C_{15} H_{15} NO_8$	
C = 70,04 Proz.	70,23 Proz.
H = 5.84 Proz.	6,17 Proz.

Das Silbersalz der β-Naphtalidobrenzweinsäure ist ein auch in kochendem Wasser wenig löslicher weißer Körper. In der konzentrierten wässrigen Lösung des Ammoniaksalzes dieser Säure erzeugen Chlorbaryum- und Chlorcalcium-Niederschläge.

ANaphtalidobrenzweinsaures Baryum krystallisiert aus Wasser in harten kleinen Kryställchen, welche leicht Krusten bilden. Es ist in kaltem Wasser recht schwer, in heißem Wasser dagegen leicht löslich. Es bindet zwei Moleküle Wasser, welche beim Erhitzen auf 1050 entweichen.

0,2105 g exsiccatortrockenes Salz verloren bei 1050 0,0111 g Wasser oder 5,27 Proz.

0.198 g entwässertes Salz lieferten 0.0717 g Ba SO_4 oder 21.29 Proz. Ba.

Berechnet:

 $(C_{15} H_{14} NO_8)^2 Ba + 2 H_2 O$ für $H_2 O$ 5,26 Proz. (C₁₅ H₁₄ NO₈)² Ba für Ba 21.11 Proz.

β-Naphtalidobrenzweinsaures Calcium krystallisiert aus der heißgesättigten wässrigen Lösung in kleinen Nädelchen. Das Salz ist in kaltem Wasser sehr schwer löslich, in heißem Wasser ist es ziemlich leicht löslich. Demungeachtet scheidet sich das Salz beim Erkalten der heiß gesättigten Lösung nicht sofort, sondern nur ganz allmählich aus. Es erinnert in dieser Beziehung an das sich abnlich verhaltende brenzweinsaure Calcium. Es ist gewiss für die Konstitution, so wohl des α und des β -naphtalidobrenzweinsauren Calciums, damit für die zugehörigen freien Säuren, nicht ohne Bedeutung, dass gerade diese Salze bezüglich ihrer Löslichkeit in Wasser sich an das brenzweinsaure Calcium anschließen. Der Grund für diese Erscheinung dürfte darin zu suchen sein, dals von den beiden Carboxylgruppen der Brenzweinsäure eine für die Bildung und den Charakter des Kalksalzes massgebend ist, und dass sich diese Gruppe in der α und β -Naphtalidobrenzweinsäure in freiem Zustand vorfindet. Erhitzen auf 1050 verlor das exsiccatortrockne anaphtalidobrenzweinsaure Calcium zwei Moleküle Wasser.

0,2154 g Salz verloren bei 105^0 0,0135 g Wasser oder 6,27 Proz. H_2 O.

0,1841 g entwässertes Salz lieferten 0,0459 g Ca SO₄ oder 7,33 Proz. Ca.

Berechnet:

 $(C_{15} H_{14} N O_8)^2 Ca + 2 H_2 O$ für $H_2 O$ 6,12 Pros. (C₁₅ H₁₄ NO⁸)² Ca für Ca 7,25 Proz. Oxydation der a-Naphtalidobrenzweinsäure. Wie zwei a-Naphtalidobrenzweinsäuren

CH₈ - CH - CO NH · C₁₀ H₇ oder CH₈ - CH - CO OH

CH₈ - CO OH

CH₉ - CO NH · C₁₀ H₇

können auch gemäß der Theorie zwei \(\beta\)-Naphtalidobrenzweinsäuren existieren. Das Verhalten der gewonnenen Säuren spricht aber für Ich hatte nun gehofft, die Konstitution deren einheitliche Natur. meiner a-Säure durch Oxydation mit Kaliumpermanganat feststellen zu können. Doch ergab der Versuch das Trügerische dieser Hoffnung, da die Säure auch in der Kälte in ihre Komponenten gespalten wird, welche ihrerseits der Oxydation unterliegen. Zur Anwendung gelangte eine zweiprozentige Permanganatlösung. Auf je einen Gramm a-Naphtalidobrenzweineäure ließ ich 3,2 g des Oxydationsmittels einwirken, weil sich nach deren Verbrauch die Reaktion sichtlich verlangsamt, wenn sie auch in der Wärme des Wasserbades rasch weiter schreitet. Unter diesen Umständen bleibt eine gewisse Menge der α-Naphtalidobrenzweinszure unverändert, welche sich, dank ihrer Schwerlöslichkeit in Wasser, leicht isolieren läst. Die ammoniakalische Lösung derselben giebt auch beim Einkochen mit Chlorbaryum oder Chlorcalcium erst in ziemlich starker Konzentration Niederschläge, erzeugt aber auf Zusatz von Höllenstein einen weißen, in kochendem Wasser löslichen Niederschlag. Die zurückgewonnene a-Naphtalidobrenzweinsäure schmilzt, wenn langsam erhitzt, bei 161°.

Das von der a-Säure getrennte salzsaure Filtrat wurde verdampft, der Trockenrückstand mit Alkohol extrahiert, der gewonnene Auszug wieder abgedampft, der Rückstand hierauf mit Aether extrahiert. Es kann kein Interesse haben, die Operationen zu beschreiben, welche ausgeführt wurden zum Zweck der Scheidung und Reindarstellung der anderweitigen Reaktionsprodukte; es mag genügen, wenn ich angebe, dass ihr Prinzip auf der Selbstreinigung der verdünnten wässrigen Lösung beruht und dass ich als Oxydationsprodukt neben einem farbigen Körper und Ammoniak Orthophtalsäure isoliert und analysiert habe. Als Spaltungsprodukt wurde Brenzweinsäure aufgefunden. Auch diese Säure ist durch die Analyse des Kalksalzes und ihrer selbst identifiziert worden. Die Brenzweinsäure wird demnach durch das Naphtylamin vor dem Verbrennen

geschützt. Sie schmolz teilweise schon bei 1110, die Hauptmenge erst bei 1160. Die folgenden Zahlen wurden bei ihrer Analyse gewonnen:

0,1402 g Substanz lieferten 0,234 g Kohlensäure und 0,0785 g Wasser.

Berechnet für: Gefunden: $C_5 H_8 O_4$ C = 45,45 Proz. H = 6,06, 6,22,

Den Schmelzpunkt der durch einen Farbstoff leicht gelb tingierten Phtalsäure habe ich erst bei 184—185° gefunden. Durch sehr häufiges Umkrystallisieren der Säure konnte ich denselben bis auf 191° hinauf-, aber nicht darüber treiben. Dieselbe liefert beim Schmelzen auf dem Uhrglas das in langen, breiten Nadeln sublimierende, bei 128—129° schmelzende Phtalsäureanhydrid, ein in Wasser sehr schwer lösliches, klein krystallinisches Baryumsalz und ein in ziemlich langen Nadeln krystallisierendes Kalksalz, wenn ihre mit Chlorcalcium versetzte ammoniakalische Lösung eingekocht wird. Die Phtalsäure ist aber, wie Reverdin und Nölting¹) nachgewiesen haben, das Oxydationsprodukt des a-Naphtylamins, bei Anwendung von Chromsäuregemisch als Oxydationsmittel.

Salze der a-Naphtalidobrenzweinsäure.

Das Baryumsalz der «-Naphtalidobrenzweinsäure scheidet sich aus der stark eingeengten wässerigen Lösung in Form eines weißen Breis, aus verdünnterer Lösung in verfilzten, zu Rosetten gruppierten Nadeln ab, welche im exsiccatortrocknen Zustand beim Erhitzen auf 1050 ein Molektil Wasser verlieren.

0,329 g Salz verloren bei 105° 0,0085 g Wasser oder 2,56 Proz. H₂O. 0,3163 g getrocknetes Salz lieferten 0,1125 g BaSO₄ oder 20,92 Prozent Ba.

Berechnet:

 $(C_{15} H_{14} NO_8)^2 Ba + H_2O$ $(C_{15} H_{14} NO_8)^2 Ba$ für H_2O für Ba 2,70 Proz. 21,11 Proz.

Das a-naphtalidobrenzweinsaure Calcium löst sich in heißsem Wasser ziemlich leicht, in kaltem Wasser ist es auch nicht schwer löslich, doch wird seine Löslichkeit in demselben von dem vor-

¹⁾ Ber. d. d. chem. Gesellsch. 12, 2306.

erwähnten Barytsalz bedeutend übertroffen. Es krystallisiert in schönen Nadeln, welche im exsiccatortrocknen Zustand beim Erhitzen auf 105° drei Moleküle Krystallwasser verlieren.

0,275 g exsiccatortrocknes Salz verloren bei 1050 0,0262 g Wasser. 0,247 g getrocknetes Salz lieferten 0,0617 g Ca SO₄ oder 7,35 Pros. Calcium.

Berechnet:

 $(C_{15} H_{14} NO_8)^2 Ca + 3 H_2O$ $(C_{15} H_{14} NO_8)^2 Ca$ für $3 H_2O$ für Ca 8,91 Proz. 7,25 Proz.

Oxydation des a-dinaphtalidocitronensauren Natriums.

Das a-dinaphtalidocitronensaure Natrium ist in kaltem Wasser sehr schwer löslich. Dieselbe Eigenschaft besitzt auch das Kaliumsals dieser Saure. Dies Verhalten der Salze ist gewiß recht auffallend und gab Veranlassung zu einem weiteren Versuche, bei welchem sich Folgendes herausstellte. Die aus der alkoholischen Lösung der Rohschmelze durch Wasser niedergeschlagene Säure wurde in lufttrockenem Zustand mit mäßig warmer, stark verdünnter Natronlauge geschüttelt, in der sie sich vollkommen und leicht löste, wobei sich die Flüssigkeit vorübergehend rötete. Die Lösung läßt sich mit kaltem Wasser beliebig verdünnen. Kocht man sie aber, so scheidet sie das mehr erwähnte schwer lösliche Natriumsalz ab, welches natürlich auch beim Kochen der Rohschmelze mit verdünnter Natronlauge direkt erhalten wird. Ich habe auch dieses Salz, und zwar mit einer vierprozentigen Permanganatlösung oxydiert und auf je 5 g desselben die dreifache Menge des Oxydationsmittels verwendet, da mit deren Verbrauch die Einwirkung wenigetens bei gewöhnlicher Temperatur nur sehr langsam verläuft. Bei dem Prozess wird das Naphtalid gespalten.

Die vom Manganschlamm getrennte Flüssigkeit ist bräunlichgelb gefärbt. Sie wurde in der Weise verarbeitet, wie es bei der -Naphtalidobrenzweinsäure angegeben ist. Neben einer kleinen Menge unangegriffenen a dinaphtalidocitronensauren Alkalis und Ammoniak wurde als hauptsächlichstes Oxydationsprodukt Orthophtalsäure isoliert. Daneben wurde Oxalsäure gefunden, deren Kalksals analysiert worden ist, ein farbiger Körper und eine in Wasser sehr

leicht lösliche Säure, welche nicht gereinigt werden konnte. Die Analyse der Phtalsäure ergab folgende Werte:

0,2004 g Sübstanz lieferten 0,424 g Kohlensäure und 0,0723 g Wasser.

Berechnet für:

Gefunden:

 $C_8H_6O_4$

C = 57,83 Proz.

57,72 Proz.

H = 3,61

4,01

Dichloressigsäure und &-Naphtylamin.

Wenn \(\beta\)-Naphtylamin mit Dichloressigsäure übergossen wird, so löst sich ein Teil der sehr voluminösen Base in der Säure unter ziemlich beträchtlicher Wärmeentwickelung auf. Beim Umschütteln bildet die Mischung Ballen. Zur Isolierung des Salzes giebt man die zur Auflösung notwendige Menge Alkohol zu und verdampft die Lösung ziemlich rasch auf dem Wasserbade, wobei jenes zurückbleibt, während, dem Geruch nach zu urteilen, mit dem Alkohol der leicht entstehende Dichloressigsäureäther zu entweichen scheint. Zur Reinigung wird das Salz rasch in heißem Wasser gelöst und die Lösung sofort abgekühlt. Das Salz krystallisiert in großen farblesen Blättern aus, welche sich beim Liegen an der Luft schwach gelb färben. Es schmilzt bei 1530 zu einer gelben Flüssigkeit, welche beim Abkühlen in eine honigfarbene, konsistente Masse übergeht. Wird das Salz auf dem Platinspatel über der freien Flamme whitzt, so entweicht zuerst Dichloressigsäure, erkennbar am Geruch, dann Salzsäure und endlich Base. Die Flamme färbt sich während der Operation zeitweilig grün. Zur Analyse verwendete ich das exsiccatortrockene Salz.

0,1572 g Salz lieferten 0,1639 g Chlorsilber.

Berechnet: C₁₂ H₁₁ NCl₂ O₃

Gefunden:

Cl 26,1 Proz.

25,8 Proz.

Wie erwähnt, zersetzt sich das Salz beim Erhitzen. Es verhält sich die Dichloressigsäure durchaus anders gegen α-Naphtylamin wie gegen β-Naphtylamin. Während beim vorsichtigen Erhitzen eines Gemisches von α-Naphtylamin mit Dichloressigsäure der Gemach der Salzsäure nur eben wahrnehmbar ist, dagegen viel Wasser und das α-Naphtalid der Dichloressigsäure entsteht, zersetzt sich das Dichloressigsäure-β-Naphtylamin schon bei längerem Kochen der alkoholischen Lösung, rascher noch nach Beigabe eines Molekulargewichts

β-Naphtylamin, unter Abspaltung von viel Salzsäure, indem es sich in einen gelbfärbten Körper verwandelt, welcher in reinem Zustand wahrscheinlich ganz chlorfrei sein und in naher Beziehung stehen dürfte zu α-Naphtilglyoxylsäure-α-Naphtalid, dessen Reindarstellung mir aber nicht gelungen ist, weil ihm vielleicht ein Chlorsubstitionsprodukt des von Cosiner¹) bereiteten Glycolylnaphtalides

CH₂ (NH C₁₀ H₇) CO . NH C₁₀ H₇

beigemengt ist. Diese Umsetzung erfolgt natürlich mit noch weit grösserer Energie, wenn ein Gemenge von einem Molekulargewichtsteil Dichloressigsäure und zwei Molekulargewichtsteilen β-Naphtylamin im Oelbade auf 140° erhitzt wird. In diesem Falle erfolgt auch die Abspaltung von viel Kohlensäure. Wie erwähnt, konnte ich den gelben Körper nicht chlorfrei erhalten. Im reinsten Zustand krystallisierte er aus heißer alkoholischer Lösung in prächtigen gelben Blättern, welche bei 194° anfingen zu schmelzen, aber erst bei 204° ganz verflüssigt waren. Drei Chlorbestimmungen ergaben 3,23, 3,16, 3,44 Proz. Chlor.

Natürlich kann auch das Dichloracet-a-Naphtalid leicht Chlorabspalten. Zu dem Zwecke läßt man die Substanz längere Zeit in Bertihrung mit verdünnter kalter Natronlange oder erhitzt sie mit Anilin oder einer anderen starken organischen Base.

Umwandlung von β-Naphtylamin in β-Dinaphtylamin.

Salicylsäure und &-Naphtylamin.

Wenn ein Gemisch gleicher Gewichtsteile Salicylsäure und a-Naphtylamin im Reagiercylinder erhitzt wird, so entwickelt sich Kohlensäure und eine Spur Ammoniak, und es tritt der Geruch nach Phenol auf, welches denn auch bei längerer Dauer der Operation in größeren Mengen erzeugt wird. Eine durchgreifende Veränderung des a-Naphtylamins, welches ja unter Abgabe von Ammoniak in a-Dinaphtylamin hätte übergehen können, war nicht nachzuweisen. Dieser Uebergang der primären in die sekundäre Base vollzieht sich nun mit großer Leichtigkeit, wenn man an Stelle von a-Naphtylamin das isomere β -Naphtylamin in den Versuch ein-

Ber. d. d. chem. Gesellschaft XIV, 60.

führt und das Gemisch von 5 Teilen Säure und 6 Teilen Base 2 Stunden hindurch im Oelbade auf 1700 erhitzt. Nach dieser Zeit erstarrt die Schmelze bei geringem Abkühlen zu einer großblättrigen Krystallmasse, welche stark nach Phenol riecht, von welchem sich übrigens während des Versuchs nicht unwesentliche Mengen nebst Kohlensäure und Ammoniak verflüchtigen. Die Schmelze wurde zunächst mit wenig kaltem Alkohol extrahiert, um das Phenol und die in Salzform gebundene Salicylsäure zu beseitigen (das Salicylat des &Naphtylamins krystallisiert aus kochendem Wasser in langen, haarfeinen, weißen, verfilzten Nadeln, seine wässerige Lösung gibt mit Eisenchlorid die Reaktion der Säure), der Rückstand alsdann aus viel kochendem Alkohol umkrystallisiert. Aus der erkaltenden Lösung schieden sich farblose, glänzende Blättchen aus, welche beim Liegen an der Luft einen violetten Stich annehmen und bei 1700 schmelzen. Die Substanz löst sich nicht in kochendem Wasser und wird von kochender Lauge nicht angegriffen. Sie löst sich schwer in Aether zu einer schön blau fluoreszierenden Flüssigkeit und verflüchtigt sich beim Erhitzen auf Platinblech vollkommen und ohne Rückstand m hinterlassen. Sie löst sich mit rotgelber Farbe in Salpetersäure von 1,48 spez. Gewicht.

Die Analyse der Substanz führte zur Formel des β -Dinaphtylamins. Diese Base ist bekanntlich von Merz und Weith¹) durch Erhitzen von β -Naphtol mit trockenem Chlorzinkammoniak auf 200 bis 210° und von P. Jacobson²) als sehr untergeordnetes Nebenprodukt bei mehrstündigem Kochen von β -Naphtylamin mit Eisessig erhalten worden.

0,1967 g Substanz lieferten 0,6408 g Kohlensäure und 0,1065 g Wasser.

Berechnet: Gefunden:

$$C_{20} H_{15} N$$

 $C = 89,22 \text{ Proz.}$ 88,85 Proz.
 $H = 5,58$ 6,02 6

Gallussäure und Glycerinsäure und β -Naphtylamin.

Wird ein Gemisch von einem Gewichtsteil Gallussäure und zwei Gewichtsteilen-\beta-Naphtylamin drei Stunden im Oelbade auf 1550 arhitzt, so verflüssigt es sich vollkommen unter Entbindung großer

¹⁾ Bericht d. d. chem. Gesellschaft 13. 1300.

²⁾ ibid 14. 1791.

Mengen von Kohlensäure und Ammoniak und Bildung von β -Dinaphtylamin, welches durch Auskochen der Schmelze mit Alkohol mit Leichtigkeit isoliert werden kann. In der Mutterlauge findet sich neben anderen Produkten gallussaures β -Naphtylamin vor.

Schon bei einstündigem Erhitzen eines Gemisches von 3 Gewichtsteilen Glycerinsäure und 4 Gewichtsteilen \(\beta\)-Naphtylamin im Oelbade auf 1500 werden große Mengen von \(\beta\)-Dinaphtylamin erzeugt, und es ist lediglich dieser Körper bei der Bereitung des Brenzweinsäure-\(\beta\)-Naphtils mitentstanden und von mir von demselben durch mechanisches Auslesen getrennt worden. Unähnlich der Gallussaure lieferte aber die Glycerinsaure ein \(\beta - \) Naphtalid. Das Glycerinsäure - \beta - Naphtalid wurde aus der alkoholischen Mutterlauge des p-Dinaphtylamins in folgender Weise isoliert. Die Lösung wurde verdampft und dem krystallinischen Rückstand durch Digestion mit kaltem Aether \(\beta \)- Naphtylamin und eine farbige Beimengung entzogen. Hernach wurde der Rückstand mit viel Wasser ausgekocht und die Lösung kochend filtriert. Aus dem Filtrat scheidet sich alsbald das Glycerinsäure-\(\beta\)-Naphtalid in Blättchen oder Nadeln in solcher Massenhaftigkeit aus, dass die Flüssigkeit von denselben ganz erfüllt erscheint. Das Glycerinsäure-\(\beta\)-Naphtalid löst sich ziemlich leicht in kochendem Wasser und kochendem Alkohol, sehr schwer in kaltem Wasser und in Aether, leichter in kaltem Alkohol. Aus der mit Salzsäure versetzten, kochenden, wässerigen Lösung scheidet es sich in flimmernden Blättern aus. Es widersteht ziemlich hartnäckig dem Angriff kochender, wässeriger Natronlauge und schmilzt bei 161—1620.

0,1872 g Substanz lieferten 0,4643 g Kohlensäure und 0,1012 g Wasser.

Berechnet: Gefunden: $C_{18}H_{18}NO_8$ C = 67,53 Proz. 67,64 Proz H = 5,63 6,01

Beim Schütteln der heißen alkoholischen Lösung des Glycerinsäureß-Naphtalides mit Benzoylchlorid wird das in heißem Wasser fast ganz unlösliche, in Alkohol ziemlich leicht lösliche Benzoat erzeugt, welches bei 130—131° schmilzt.

Darmstadt, 25. Januar 1896. Chem-Techn. Labor. (Privat).

Zur Prüfung des Chininsulfats.

Von O. Hesse.

(Eingegangen am 8. II. 1896.)

Zu den zahlreichen Methoden der Chininprüfung, die vor einigen Jahren entworfen und inzwischen von den verschiedenen Pharmakopöen mit mehr oder weniger Abänderung der einen oder anderen Methode angenommen wurden, sind unlängst zwei weitere gekommen, nämlich die sogenannte Wasserprobe und Kohlensäure- oder Carbodioxydprobe von Kubli.*) Obgleich zur Zeit das Bedürfnis einer neuen Chininprobe nicht vorzuliegen scheint, weil die Cinchonakultur nun dahin gelangt ist, nur solche Rinden zu liefern, die bei einem größeren Chiningehalt kaum etwas oder nur sehr selten Cinchonidin enthalten und daher sofort die Darstellung eines probehaltigen Sulfats gestatten, so ware doch der Wunsch gerechtfertigt, wenn die verschiedenen Pharmakopöen bezüglich der Chininprüfung etwas einheitlicher waren, als sie jetzt sind. Der Grund dieser Verschiedenheit dürfte wohl sein, dass die Verfasser der betreffenden Vorschriften die Tragweite derselben nicht kannten, weil ihnen unbekannt war, wie der Rückstand beschaffen ist, wenn Chininsulfat mit 10 Theilen Wasser, sei es bei 150, bei 600 oder bei noch höherer Temperatur behandelt wird, oder welche Vorgange stattfinden, wenn Chininsulfat in 30 Teilen kochendem Wasser gelöst und mit dem einen oder anderen Reagens gefällt wird. Da diese Rückstände in ihrer Zusammensetzung bei einem und demselben Präparat durchaus nicht immer von gleicher Beschaffenheit sind und ebenso fragliche Vorgänge, so erklären sich hieraus die Differenzen, die bisweilen bei der Untersuchung von einem und demselben Präparat gefunden werden. Derartige Differenzen glaubt nun Kubli durch seine beiden Proben nicht befürchten zu dürfen, da sich beide Proben gegenseitig kontrollieren und in ihrer kombinierten Anwendung ein zutreffendes Urteil über die Qualität dieses wichtigsten Arzneimittels gestatten sollen. Zum Schlus seiner interessanten Arbeit beantwortet Kubli die sich gestellte Frage, wie das schwefelsaure Chinin als Medizinal-Praparat beschaffen sein muß, um seiner Methode zu genügen, noch dahin:

^{*)} Pharmaseutische Zeitschrift für Russland 34, 593, 609, 625, 641, 657, 678, 689, 705, 721 u. 737.

- 1. Chemisch reines Chininsulfat ist ein solches Präparat, dessen Titer 10 ccm und dessen Volumen an Chinincarbonat 1,4—1,5 ccm beträgt. Letzteres darf gar keine körnige Beschaffenheit zeigen.
- 2. Das 1 Proz. Verunreinigung enthaltende Chininsulfat sei ein solches Präparat, dessen Titer nicht mehr als 11 ccm beträgt und dessen Chinincarbonat nur zum Teil oder gar nicht gekörnt ist. Das Volumen an Chinincarbonat beträgt gewöhnlich 1,8—2,0 ccm.
- 3. Das 2 Proz. Verunreinigung enthaltende Chininsulfat zeige einen Titer von nicht mehr als 12 ccm. Das Volumen an Chinincarbonat betrage nicht weniger als 1,4 ccm. Letzteres ist von körniger Beschaffenheit. Ein solches Präparat entspricht dem offizinellen
 Chininsulfat der Pharmakopöa Germ. III.
- 4. Die bezüglichen Titres der 3, 4 und 5 Proz. Verunreinigung enthaltenden Chininsulfate dürfen nicht mehr als 13, 14, 15 ccm betragen. Die bezüglichen Volumina an Chinincarbonat betragen nicht weniger als 1 ccm, 0.8 ccm, 0,5 ccm. Letzteres, das Chinincarbonat, ist von körniger Beschaffenheit.

Wenn man nun diese Beantwortung vergleicht mit den Resultaten, welche Kubli ermittelte, so ergeben sich zunächst nicht unbedeutende Widersprüche, die um so größer werden, als Kubli bei der Aufstellung des Prozentsatzes von Verunreinigungen von Voraussetzungen ausgeht, die, wenigstens nach meinen langjährigen Beobachtungen, absolut nicht zutreffen. So will Kubli auf Grund seiner Probe in dem von mir dargestellten Chininsulfat, das ist Chininsulfat Marke "Jobst", einen Gehalt von rechtsdrehenden Sulfaten, also einen Gehalt von Conchinin- bezw. sulfat gefunden während dasselbe zweifellos haben. davon war, indem ich, und zwar schon seit mehr als 30 Jahren, ein Verfahren zur Darstellung des Chininsulfats anwende, welches jede Verunreinigung desselben mit Conchinin- oder Cinchoninsulfat oder beide zusammen völlig ausschließet. Ich habe jedoch auf die betreffende Beschuldigung Kubli's hin eine größere Menge Chininsulfat "Jobst" und zwar Ph. Germ. II sowohl wie Ph. Germ. III nochmals untersucht, aber, wie zu erwarten, auch nicht die leiseste Spur einer solchen Verunreinigung auffinden können. Aber auch in dem Chininsulfat von anderer Herkunft habe ich bislang weder Conchinin- noch Cinchoninsulfat auffinden können, so daß ich

nun hieraus folgere, dass die beiden Proben von Kubli wenigstens in ihrer Kombination falsch sein müssen und daher eine Nachprüfung derselben dringend nothwendig erscheinen lassen.

Da, wie erwähnt, Conchinin- und Cinchoninsulfat in käuflichem Chininsulfat und zwar ganz speziell in dem von mir dargestellten "Jobst'schen" Sulfat nicht angetroffen werden, so habe ich mich in meiner Nachprüfung nur auf das Verhalten von Chininsulfat für sich und in Gemengen desselben mit Cinchonidinsulfat und Hydrochininsulfat beschränkt, wie solche etwa bei der Fabrikation von Chininsulfat, selbst wenn dieselbe noch so umsichtig betrieben wird, erhalten werden können. Diese drei Sulfate können in kochendem Wasser gelöst werden, ohne daß man zu befürchten hat, daß sie sich dabei in bemerkbarer Weise zersetzen, während dies z. B. bei Cinchoninsulfat nicht der Fall ist.

L Die Wasserprobe.

Diese Probe beruht auf der verschiedenen Löslichkeit der Chinaalkaloide und ihrer Sulfate in Wasser. Zu dem Zwecke werden 1,793 g bei 40-500 verwittertes Chininsulfat in 60 g destilliertem Wasser bei dessen Kochhitze aufgelöst; nach 5 Minuten langem Kochen wird die Lösung durch Zusatz von Wasser auf 62 g gebracht, das betreffende Kölbchen mit einem Kork verschlossen und durch einen kalten Wasserstrahl bei beständigem Umschütteln auf 19-20° C abgekühlt, dann dasselbe in ein Wasserbad von 20° C gebracht und hier unter wiederholtem Umschütteln 1/2 Stunde lang stehen gelassen. Hierauf wird durch ein trockenes Filter von schwedischem Filtrierpapier filtriert, dessen Durchmesser 9 cm beträgt. Von der Lösung pipettiert man 5 ccm in einen schmalen Glascylinder, bringt hierzu mittels eines Tropfgläschen 3 Tropfen einer wässerigen Lösung von reinem Natriummonocarbonat (1:10) und lässt nun vermittels einer Bürette so lange destilliertes Wasser von genau 200 C unter jeweiligem sanften Wenden des Glascylinders hinzufließen bis die Opalescenz vollständig verschwunden ist.

Ist das Chininsulfat rein, so erfordern 5 ccm der daraus bereiteten Lösung nach Kubli 10 ccm destilliertes Wasser, im andern Falle dagegen mehr.

Kubli nimmt 1,793 g verwittertes Sulfat, indem er voraussetzt, dass diese Menge genau 2 g vollkommen unverwittertem Sulfat entspricht. Diese Voraussetzung ist jedoch unrichtig, da das volkkommen unverwitterte Chininsulfat nicht 7 H₂O, sondern 8 H₂O enthält, also nicht 14,45 Proz., sondern 16,17 Proz. Krystallwasser. Indeß unterliegt es bei seiner Darstellung ausnahmslos einer schwachen Verwitternug, die den Krystallwassergehalt, namentlich zur heißen Jahreszeit, bis auf 14 Proz. und noch weiter herabdrücken kann. In der Regel enthält aber das Handelssulfat 14—15 Proz. Krystallwasser. Durch diese mehr oder weniger starke Verwitterung und den dadurch bedingten wechselnden Krystallwassergehalt können bei vorliegender Probe ganz erhebliche Fehler entstehen, welche Kubli vermeidet, indem er vollständig verwittertes Sulfat vorschreibt. Der Einfachheit halber rundet Kubli dieses Gewicht auf 1,8 g ab, was, wie ich hier bemerken möchte, auf das schließliche Resultat keinen bemerkbaren Einfluß austibt.

Da möglicherweise die Dauer des Kochens der Lösung von Einfluß auf das Resultat sein könnte, so habe ich in einigen Versuchen das Kochen am Rückflußkühler zwei Stunden lang fortgesetzt und bin dann so verfahren, wie im weiteren oben angegeben ist.

In der folgenden Tabelle sind die dabei erhaltenen Resultate zusammengestellt.

Nummer des Versuchs	Beimengung von anderem Sulfat in Prozenten des unverwitterten Chininsulfats .	Dauer des Kochens in Minuten	Erforderlicher Wasserzusatz in ccm.
I.		5	9,4
II.		120	9,4
III.	2 Cinchonidin	5	10,3
IV.	4 .,	5	11,4
▼.	4 "	12 0	10,9
VI.	2 Hydrochinin	5	10,0
VII.	4 ,,	5	11,0
VIII.	4 ,,	120	11,1
IX.	4 Cinchonidin) 2 Hydrochinin	5	11,6
X .	4 Cinchonidin) 4 Hydrochinin	5	12,7
XI.	4 Cinchonidin) 6 Hydrochinin)	5	13,8

Aus diesen Versuchen ergiebt sich, daß die Dauer des Kochens keinen erheblichen Einfluß auf das Resultat ausübt und es daher genügen würde, das zu untersuchende Chininsulfat so lange mit Wasser zu kochen, bis es sich eben gelöst hat. Dagegen ergeben sich nicht unbedeutende Differenzen gegen die betreffenden Resultate von Kubli, welche wohl darauf zurückzuführen sind, daß es Kubli nicht gelang, ein reines Chininsulfat in der Form darzustellen, wie es absolut nötig ist, wenn es mit dem fabrikatorisch dargestellten Sulfat verglichen werden soll.

Es fand nämlich bei:

				Kul	bli	Hes	88
Reinem Chininsulfat			10,0	ccm	9,4	ccm	
Chininsulfat	inkl.	2	Cinchonidinsulfat	10,8	,,	10,3	••
**	**	4	**	11,6))	11,1	33
99	97	4	Cinchonidinsulfat)	13.0		11 A	
**	10	2	Hydrochininsulfat)	13,0	>>	11,6	77
79	**	2	Hydrochininsulfat	11,2	>>	10,1	10
77	99	4) 1	12,4	59	11,0	••

Meine Versuche ergeben mithin bedeutend niedrigere Resultate, nämlich da, wo Hydrochinin mit in's Spiel kommt. Diese Differenz beträgt bei Cinchonidinsulfat 0,5 ccm, bei Hydrochininsulfat 1,1 bis 1,4 ccm, bei Hydrochinin- und Cinchonidinsulfat dagegen nur 1,4 ccm, während eine solche von 1,9-2 ccm zu erwarten war. letztere Resultat spricht eben dafür, dass bei einem solchen Gemische außer den Verbindungen von Chininsulfat mit Cinchonidinsulfat und Chininsulfat mit Hydrochininsulfat sich noch eine Verbindung von Cinchonidinsulfat mit Hydrochininsulfat in Lösung befand. Weiter ergaben diese Versuche, dass die Zunahme bei Cinchonidin- und Hydrochininsulfat gleich ist, nämlich pro Prozent 0,4 ccm, während Kubli bei Cinchonidinsulfat 0,4 ccm, bei Hydrochininsulfat 0,6 ccm fand. Während in letzterer Beziehung ziemlich gute bezw. vollständige Uebereinstimmung der beiderseitigen Resultate stattfand und für die obige Differenz eine wohl zutreffende Erklärung abgegeben werden konnte, wurden bei den Prüfungen von Handelssulfaten Differenzen konstatiert, wofür ich keine Erklärung geben kann. Es gaben nămlich:

				Kubli	Hesse
Chiningulfat	Ph.	Russ.	Ш	15 u. 16,5 ccm	14,2 u. 14,8 ccm
) 9	73	99	IV	11,5 ,,	9,7 ,, 9,8 ,,

II. Die Kohlensäure- oder Carbodioxydprobe.

Zu dieser Probe wird die bei der Wasserprobe noch übrig gebliebene Lösung verwandt, von welcher etwa 30-35 ccm disponibel bleiben. Zu 5 ccm dieser Lösung werden 3 Tropfen der obigen Natrium m o n o carbonatlösung und dann 5 ccm einer vorsichtig und wo möglich frisch bereiteten Lösung von einem Natrium bi carbonat gebracht, welch letztere, wenn deren Temperatur 100 C. beträgt, die Alkaloidfällung vollkommen löst. In die nunmehrige Lösung von 150 C. wird bei anhaltend gleicher Temperatur luftfreie trockene Kohlensäure und zwar pro Minute 80-100 Blasen geleitet und zugesehen, ob hierbei binnen einer halben Stunde ein Niederschlag entsteht oder nicht. Entsteht ein Niederschlag, so ist die Zeit zu notieren, wann die Abscheidung begann, dann die Beschaffenheit des Niederschlags zu beobachten und endlich die Menge desselben durch 30 Minuten anhaltendes Rütteln und Stampfen dem Volumen nach zu bestimmen. Es werden also an den Experimentierenden Bedingungen gestellt, die in verschiedener Weise erfüllt werden können. So ist das nicht gleichgültig für den Versuch, ob die Kohlensäureblasen groß oder weniger groß sind u. a. m.

Die Entstehung eines Niederschlags bei reinem Chininsulfat beruht darauf, dass beim Einleiten von Kohlensäure in eine Auflösung von Chinin in einer Natriumbicarbonatlösung sich saures Chinincarbonat C_{20} H_{24} N_2 O_2 , CO_3 H_2 + H_2 O bildet, das sich in kaltem Wasser schwer löst. Dasselbe wird, beiläufig erwähnt, von den Vereinigten Chininfabriken, Zimmer u. Co., Frankturt a. M. sehr schön krystallisiert dargestellt und in den Handel gebracht. Während also das Chinin im vorliegenden Falle binnen einer halben Stunde bis zu einem gewissen Grade gefällt wird, entstehen in solchen Lösungen, die in 62 g Wasser 0,16 g unverwittertes Hydrochininsulfat oder Cinchonidinsulfat enthalten, innerhalb dieser Zeit keine Abscheidungen. 0,16 g würde einem Gehalte des Chininsulfats an Cinchonidin - oder Hydrochininsulfat von 8 Prozent entsprechen-Allein beide Sulfate bedingen, wenn sie mit Chininsulfat in wässriger Lösung zusammen sind, noch eine Verzögerung und Verminderung der Abscheidung von Chinincarbonat, wie sich aus der Zusammenstellung der Resultate in folgender Tabelle ergiebt, in welcher auch

des Vergleichs halber die betreffenden Resultate von Kubli aufgegenommen wurden:

			Kubli	Hesse
Reines Chininsulfat			1,4—1,5 ccm	1,3—1,4 ccm,
Chininsulfat	incl.	2 Cinchonidinsulfat	1,5—1,6 com	1,2 ccm,
	*	4	0,8 ccm	0,5 ccm,
•	*	2 Hydrochininsulfat	1,2—1,3 ccm	0,9 ccm,
	10	4 ,	1,2—1,3 ccm	0,4 ccm,
,	*	4 Cinchonidinsulfat	Spur	Spur,
		2 Hydrochininsultat	•	
70	*	2 Cinchonidinsulfat \		Spur.
	4	4 Hydrochininsulfat		

Bezüglich des Eintritts der Abscheidung stimmt die Zeit, welche ich ermittelte, mit der von Kubli bestimmten überein, sobald es sich um reines Chininsulfat handelt oder um solches, das nur 2 Proz. Beimengung (Cinchonidin- oder Hydrochininsulfat) enthielt, dagegen wurde der Eintritt der Abscheidung bei einer Beimengung von 6 Proz. zwischen 20 und 25 Minuten beobachtet, während ihn Kubli zu 14 Minuten angiebt. Große Differenzen in den beiderseitigen Resultaten ergeben zum Teil auch die betreffenden Chinincarbonatmessungen.

Was ferner die Art des Niederschlags betrifft, so habe ich stets beobachtet, dass derselbe aus feinen Nadeln besteht, die meist flockenartig gruppiert sind. Erfolgt diese Abscheidung sehr langsam, so scheiden sich diese Nadeln auf den betreffenden Glaswänden m warzen- oder haufenförmigen Gebilden gruppiert ab, die man nicht wohl als "gekörnt" bezeichnen kann, wie Kubli gethan hat. Immerhin kann man in der Bezeichnung dieser Gebilde etwas wählerisch sein, doch glaube ich nicht, dass derjenige, der sich nur vorübergehend mit diesen Abscheidungen befassen kann, wie etwa der Apotheker, gerade diese Ausscheidungen bezüglich ihrer Form stets richtig beurteilen wird.

Weit wichtiger scheint mir die Thatsache zu sein, das bei einer Beimengung von 6 Proz. Cinchonidin- oder Hydrochininsulfat bei einem halbstündigen Einseiten von Kohlensäure noch Spuren von Chinincarbonat sich bilden, und wenn diese Beimengung 7 Proz. beträgt, eine solche Ausscheidung ausbleibt. Man kann hieraus schließen, dass, wenn ein Handelssulfat die erstere Erscheinung zeigt, es nicht mehr als 6 Proz. Beimengung (von Cinchonidin- und Hydrochininsulfat) enthält,

während wenn eine solche Abscheidung ausbleibt, ein Sulfat vorliegt, das wahrscheinlich mindestens 7 Proz. Beimengung enthält.

Von besonderem Interesse war für mich, die oben bezeichneten Handelssulfate in ihrem Verhalten der Kohlensäureprobe gegenüber kennen zu lernen. Es gaben

So überaus glatt, ja ich möchte sagen bestechend glatt, die von Kubli bei seinen Proben erhaltenen Resultate sind, so lehren doch meine Versuche, daß die bei der Kohlensäureprobe erhaltenen mit großer Vorsicht aufzunehmen sind, wenn es sich um eine Verzögerung des Eintritts der Abscheidung um ein paar Minuten handelt. Kubli giebt selbst in dieser Beziehung ein lehrreiches Beispiel an, indem er bei einem Sulfat den Titer von 17 ccm und die ersten Spuren von Carbonat bei 15—16 Minuten beobachtete, woraus er auf eine Verunreinigung desselben von 7 Proz. schließt; bei einem andern beobachtete er den Titer von 16,5 ccm, dagegen die Zeit von 18 Minuten, und nun sollte es 9 Proz. Verunreinigung enthalten, während es wohl mindestens von derselben Qualität war.

Für das obige gewöhnliche Sulfat (Ph. Russ. III = Ph. Germ. II) würde also nach der Kohlensäureprobe ein Gehalt von etwa 6 Proz. Beimengung anzunehmen sein, und da der Gehalt desselben an Cinchonidinsulfat nach einigen Bestimmungen, die ich in anderer Weise vorgenommen habe, allerdings bei früherer Gelegenheit, in keinem Falle über 4 Proz. betragen dürfte, so würde man auf Rechnung von Hydrochininsulfat etwa 2 Proz. zu setzen haben. Dies stimmt nun aber nicht mit dem Resultat der Wasserprobe überein, und musste man daher zunächst annehmen, dass noch ein anderes Sulfat, das Sulfat eines neuen Alkaloides, mit im Spiele sei. Ich habe deshalb eine größere Menge Chininsulfat aus heißem Wasser umkrystallisiert und die Mutterlauge, die ja das fragliche Alkaloid enthalten musste, näher untersucht, so zwar, dass ich erst diese Mutterlauge mit Seignettesalz ausfällte und aus dem Niederschlag wieder das Sulfat darstellte und weiterhin, dass ich aus der Mutterlauge, aus welcher die Fällung mit Seignettesalz erhalten worden, die restierenden Alkaloid-

mengen abschied und ebenfalls in Sulfat überführte. Es wurden nun beide Sulfate in einer Menge von 4 und 6 Proz. zu reinem Chininsulfat gebracht, allein jetzt nur einen Wasserverbrauch von 9,6 bezw. 9,8 ccm erzielt. Außerdem konnten aus den Mutterlaugen der beiden Sulfalte kleine Mengen von Cinchonidin abgeschieden werden und wurde deutlich der Nachweis von Hydrochinin erbracht. Demnach ergiebt dieser Befund, dass der beträchtliche Verbrauch von Wasser, wie derselbe beim gewöhnlichen Chininsultat in der Wasserprobe bemerkt wurde, weder von der Beimengung des Sulfats eines neuen Alkaloids noch von größeren Mengen von Cinchonidin- und Hydrochininsulfat bewirkt wird, sondern dass in demselben eine natürliche Verbindung, sei es nun von Chinin mit Cinchonidin oder von Chinin mit Hydrochinin oder von Cinchonidin mit Hydrochinin, vorliegt, die in Form von in Wasser leicht löslichem Sulfat zur Wirkung kommt. Auf eine solche Verbindung wurde ich schon vor mehreren Jahren aufmerksam, als man bei der Darstellung von Chininsulfat hauptsächlich auf die einchonidinreiche Rinde Cinchona succirubra angewiesen war. Jedoch ist es mir bis jetzt noch nicht gelungen, dieselbe für sich darzustellen.

Die Kohlensäure- oder Carbodioxydprobe gestattet somit keine genaue Kontrolle der Resultate der Wasserprobe, undletztere selbst giebt zu Differenzen Veranlassung, die noch größer sein können, als die bisherigen, durch die offiziellen Proben erhaltenen. Zwar nimmt die Wasserprobe weniger Zeit in Anspruch, als z. B. die modifizierte Ammoniak probe des deutschen Arzneibuches, 3. Ausgabe, allein sie gestattet durchaus nicht, daß alle Verunreinigungen des Chininsulfats in Lösung bleiben, so daß sie nun bestimmt werden könnten. Das Gleiche ist auch bei der Wasserprobe der Fall. Allerdings läßst sich nicht leugnen, daß nach der letzteren Probe die Menge der Verunreinigung mehr zur Beobachtung gelangt als wie bei der modifizierten Ammoniak probe, allein für den Apotheker kann die Frage nach der Menge der Verunreinigung gar nicht in Betracht kommen, sonderu nur ob das Chininsulfat die vorgeschriebene Probe hält oder nicht hält.

Mitteilungen aus der pharmazeutischen Abteilung des Eidgenössischen Polytechnikums in Zürich

Beiträge zur pharmazeutischen und chemischen Kenntnis der Cubeben und der als Verfälschung derselben beobachteten Piperaceenfrüchte.

Von Karl Peinemann.

(Eingegangen den 18. Dezember 1895.)

Der Gebrauch der Cubeben als Heilmittel schien in neuerer Zeit ein immer beschränkterer zu werden, es sah fast aus, als sollten dieselben das Schicksal so vieler anderer Drogen teilen, als sollten sie allmählich in der Rumpelkammer obsoleter Heilmittel ein bescheidenes Plätzchen angewiesen erhalten. Ganz unerwarteter Weise aber stieg der Verbrauch der Cubeben anfangs der achtsiger Jahre bedeutend, so bedeutend, dass die Kulturen nicht im Stande waren, den sich von Jahr zu Jahr mehrenden Bedarf zu decken. Die Preise erreichten eine erstaunliche Höhe und dieses ist wohl die Ursache, dass seit 1885 versucht wird, zahlreiche Surrogate auf den Markt zu bringen, die mit der echten Cubebe wenig oder gar nichts zu thun haben. Die große Zahl der Verfälschungen liess es wünschenswert erscheinen, dieselben übersichtlich zusammenzufassen, eine genaue systematische Untersuchung derselben vorsunehmen und zu zeigen, was gegenwärtig alles unter der Bezeichnung "Cubebe" vorkommt.

Auch die Praxis wird aus einer solchen Arbeit vielleicht dadurch einen Nutzen ziehen, daß ein in mancher Hinsicht sicher wertvolles Arzneimittel davor bewahrt wird, immer mehr in Miskredit zu kommen, wie es der Fall sein muß, wenn der Gebrauch sich einbürgert, an Stelle der echten Droge Surrogate auf den Markt zu bringen, deren Heilwert im günstigsten Falle ein zweifelhafter ist. Es ist dieses der Zweck vorliegender Arbeit.

Während der Ausführung derselben gelangte ich zufällig in den Besitz einer größeren Menge einer falschen Cubebe, wodurch ich in den Stand gesetzt wurde, dieselbe in chemischer Hinsicht einer ausführlicheren Untersuchung zu unterziehen, was mir bei den übrigen Sorten, von welchen mir immer nur sehr geringe Mengen zu Gebote standen, leider nicht möglich war.

Auch die Ergebnisse dieser Untersuchung bilden den Inhalt der folgenden Blätter.

Die sehr zahlreichen Cubebensorten, es waren derer über sechzig, erhielt ich durch die große Freundlichkeit der Herren Professor Dr. Beckurts-Braunschweig, Brückner-Lampe-Berlin, Caesar und Loretz-Halle, E. M. Holmes-London, Professor Dr. Schär-Straßburg, B. Siegfried-Zofingen, Dr. Treub, Direktor des botanischen Gartens zu Buitenzorg, Professor Dr. Tschirch-Bern und Hofrat Professor Dr. Vogl-Wien. Es ist mir eine angenehme Pflicht, allen diesen Herren für die außerordentlich bereitwillige Zusendung von Untersuchungsmaterial, sowie für freundlichst erteilte Auskünfte auch an dieser Stelle meinen verbindlichsten Dank zu sagen.

A. Historischer Teil.

Geschichte der Cubeben.

Medizin des Mittelalters nachweisen, wo sie den Namen Kabábeh. aus dem dann Cubebe entstanden ist, führen. Es ist dieses verhältnismisig sehr späte Auftauchen der Cubeben einigermaßen auffallend, wenn wir in Betracht ziehen, daß die verwandte Droge, der Pfeffer, weit früher bekannt wurde. Diesen finden wir bereits sicher erwähnt bei Theophrast, dem Schüler des Aristoteles und Plato und können wir mit ziemlicher Bestimmtheit annehmen, daß derselbe im Abendlande durch den Feldzug Alexanders nach Indien bekannt wurde.

Jon Sina, um 1006, giebt neben vielen anderen von ihm aufgezählten Eigenschaften des Kabábeh an, daß es ein gutes harntreibendes, Blasengries und Blasensteine vertreibendes Mittel sei auch soll nach demselben Verfasser der Speichel, nach dem Kauen der Früchte, die geschlechtliche Thätigkeit erhöhen. Masudi¹) (10. Jahrh.) weiß, daß sie aus Java stammen, ebenso Marco Polo³) (13. Jahrh.).

Die Pflanze selbst hat man erst viel später kennen gelernt. Albertus Magnus⁸) (12. Jahrh.) nennt sie einen niedrigen Baum

¹⁾ Flückiger, Pharmakognosie S. 927.

²) Ebenda 8. 927.

³⁾ Ernst Meyer; Albertus Magnus, 2. Beitrag z. erneuert. Kenntnis d. bot. Leistungen. Linnaea XI. 1837. S. 565.

mit schmalen Blättern; gleicher Ansicht ist Konrad Megenberg⁴), noch Tabernaemontanus⁵) (Ende des 16. Jahrh.) vergleicht sie mit einem Apfelbaume, ebenso Schroeder⁶).

Pierre Pomet⁷) (17. Jahrh.) weiß, daß sie eine Schlingpflanze ist, auch Clusius⁸) erwähnt sie bereits als solche. Wissenschaftlich beschrieben wurde die Pflanze durch Linné, filius 1781.

Offenbar gelangte die Droge schon frühzeitig nach Europa; den oben erwähnten Schriftstellern sei noch hinzugefügt, die Heilige Hildegard 9) (12. Jahrh.), welche Cubebo anführt und ihm eine auffallend beruhigende Wirkung zuschreibt. Man könnte aber sagen, dass diese Schriftsteller (Hildegard, Albertus Magnus, Megenberg) ihre Angaben anderen Autoren entnahmen, wir wissen jedoch, dass Cubeben im Jahre 1153 in Aden Eingangszoll bezahlten auf dem Wege nach Europa¹⁰), sie waren dahin wohl auf dem Seewege gelangt. Im 14. Jahrh. treffen wir sie auf dem Landwege, der von Indien durch Asien führte, in Tauris¹²), schon im 13. Jahrh. sind sie in London. Frankreich, Deutschland und Spanien auf dem Markte nachzuweisen. 15) Offenbar war der soeben genannte Landweg über Tauris und auch über Bagdad ein sehr beliebter und pflegte man besonders kostbare Aromata aus Indien auf dem sehr viel längeren und kostspieligeren Landwege auszuführen, weil man annahm, dass sie auf dem kürzeren und billigeren Seewege (durch das Seewasser?) litten.

Vorzugsweise wurden die Cubeben jedenfalls als Gewürz verwendet, es ist aber falsch, zu sagen, dass ihre arzneiliche Verwendung in Europa nicht über den Anfang dieses Jahrhunderts hinausreiche. (Braemer, Dymock, Dewèwre.) Allerdings ist es richtig, dass ihre Verwendung als Arzneimittel fast aufgehört hatte, und dass die englischen Militärärzte erst wieder die Aufmerksamkeit auf diese Droge lenkten, nachdem sie dieselbe bei ihren Hindudienern in Gebrauch gesehen hatten. Eine der ersten Arzneivorschriften, in welcher Cubeben wieder auftauchten, dürste Pierquins "Potio antigonorrhoica" von 1818 sein, welche ein wässeriger oder weiniger Auszug der Früchte war. 18) Aus den zahlreichen Beweisen für die frühzeitige medizinische Verwendung der Cubeben, auch in Europa, seien einige hier erwähnt:

⁴⁾ Konr. v. Megenberg, Buch der Natur, herausg. v. Pfeisier. 1861. S. 326.

⁵⁾ Tabernaemontanus, Kräuterbuch, H. Bauhin 1731. II. 8. 1331.

Schroeder, Pharmac. medico-chymica 1669. S. 3.
 Pierre Pomet, Histoire générale des drogues 1694.

⁸⁾ Garcia ab Orta, ed. Clusius 1601. I. S. 184.

⁹⁾ Heilige Hildegard, Migne's Ausgabe 1147.
10) Edrisi, Géographie, traduite par Amadée Jambert S. 51.

¹¹⁾ Heyd, Levantehandel im Mittelalter II., 83.
12) Flückiger, Dok. z. Geschichte d. Pharm. Nr. 6.

¹⁵⁾ Pharmak. univers. Weimar 1832. I. S. 614.

So wendete die Schule von Salerno dieselben im 12. und 13. Jahrh. an 1). Konrad von Megenberg 2) (14. Jahrh.) führt medizinische Verwendungen an. Tabernaemontanus⁸) erwähnt ihren Gebrauch gegen eine ganze Reihe von Krankheiten. Sebiz4) (1650) sagt: Cubebis officinis magis quam culinis inserviunt. Schröder⁵) kennt "Confectio cubebarum cum saccharo", also mit Zucker überzogene Cubeben, ein Cubeben enthaltendes Theegemisch und das ätherische Oel, er sagt, dass man sie selten gebrauche. Auch in vielen Pharmakopöen des vorigen Jahrhunderts wird der Cubeben Erwähnung gethan. So finden wir sie in der Pharmacopoea universalis J. R. Spielmann (1783), in der Pharmacopoea Wirtenbergica (1771) u. a. Auch im "Nucleus totius medicinae" 6) lesen wir von der mannigfachen Zubereitung und Anwendung der Cubeben als Heilmittel. Einen hochinteressanten Beweis für die auch früher stattgehabte Verwendung in der Medizin finden wir schliefslich in einer alten Dissertation über Cubeben vom Jahre 1705 7). Auch hier wird hervorgehoben, dass "cubebae sunt aroma medicamentosum, minus alimentosum". In sehr ausführlicher Weise ergeht sich der Verfasser in der Beschreibung der verschiedensten Anwendungen in der Medizin und führt zum Schluss eine ganze Reihe von Heilmittelmischungen an, in welchen der Cubebe die wesentlichste Rolle zukommt.

Von Verfälschungen der Droge ist in dieser alten Zeit wenig die Rede, immerhin scheint sie nicht völlig davon verschont geblieben zu sein. So berichten Albertus Magnus 8) und Megenberg 9), dass man sie mit Wachholderbeeren verfälsche, wie das Gleiche auch vom Pfeffer erwähnt wird.

Bei dem Bestreben der mittelalterlichen Medizin, möglichst die von den Alten gebrauchten Heilmittel zu verwenden und also die zur Verfügung stehenden mit den von den Alten genannten zu identificieren, kann es nicht Wunder nehmen, dass man sich auch bemühte, die Cubeben mit einer im Altertum bekannten Droge in Uebereinstimmung zu bringen. So faste für die Cubeben der Gedanke Wurzel, dieselben seien mit einer, in alter Zeit oft genannten Droge, dem Carpesium, identisch und noch im 16. Jahrh. finden wir Cubeben als Fructus Carpesiorum genanut. Carpesium wird von den alten Schriftstellern bald als eine Frucht, bald als ein Holz bezeichnet, als

¹⁾ Flückiger, Pharmakognosie S. 927.

^a) Konr. v. Megenberg, l. c. ⁸) Tabernaemontanus, l. c. 4) Flückiger, l. c. S. 928.

Schröder, l. c.
 Nucleus tot. med. v. Arth. Konr. Ernstingium. 1770. S. 355.

⁷⁾ Dissert. inaugur. med. de cubebis v. H. Fr. Teichmeyer, Jena 1705.

⁸⁾ Albert. Magnus, l. c.) Konrad v. Megenberg, l. c.

letzteres scheint es in gewissen Beziehungen zum Zimt zu stehen. Es wird gegenwärtig angenommen, daß man unter den als Carpesium bezeichneten Früchten diejenigen einer Xauthoxyleenart zu verstehen habe.

Zu der Annahme, dass Carpesium mit Cubeben identisch seien, dürfte wohl in erster Linie die ähnliche Wirkung beider Veranlassung Schon Paulus Aegineta¹) erzählt von der gegeben haben. Wirkung des Carpesiums auf den Harnapparat und schreibt demselben Heilwirkungen zu, welche sich mit den für Cubeben von älteren Autoren angegebenen vollständig decken. Möglich ist auch, dass die als Carpesium bezeichnete Droge als Verfälschung oder Substitution der Cubebe aufgetreten ist, vielleicht mit solcher Beharrlichkeit, dals man schliesslich zwischen Carpesium und Cubeben nicht mehr zu unterscheiden wußste. Dieser Grund für die Uebertragung der Bezeichnung Carpesium auf die Cubebe erscheint nicht mehr so gewagt, wie auf den ersten Blick, wenn man erwägt, dass noch in allerneuester Zeit Xanthoxyleenfrüchte, wahrscheinlich die von Evodia rutaecarpa Benth., als Cubeben vorgekommen sind und wenn man bedenkt, dass dem berühmten Bruder der Cubebe, dem Pfeffer, etwas ähnliches passierte. Im 16. Jahrh. wird ihm verschiedentlich eine Frucht substituiert. die den Namen Fagara führt und welche von Xanthoxylum Budrunga DC. und Xanthoxyl. Rhetsa DC. geliefert wurde.

Unter dem Namen Faghireh beschreibt bereits Ibn Sins (1006) Xanthoxyleenfrüchte.

Noch heutigen Tages werden solche Früchte als scharfschmeckendes Gewürz verwendet, so bei den Chinesen, welche eine Xanthoxyleenart "Hwa-tseau" oder Pfefferblume nennen, auch in Japan sind die Früchte von Xanthox. piperitum in Gebrauch.²) Eine ganze Anzahl von Früchten aus der Familie der Xanthoxyleen führt Rosenthal³) als scharfschmeckend an, so Xanth. ternatum Sw., Xanth. alatum Roxb., Xanth. senegal. DC., Xanth. piperit. DC., deren Samen, baccae Fagarae seu Piper japonicum, wie schon erwähnt, als Gewürz dienen. Die reifen Samen von Xanth. Rhetsa DC. sollen fast die Schärfe des schwarzen Pfeffers besitzen.

Wir sehen also, dass Xanthoxyleenfrüchte zur Verfälschung resp. Substitution des Pieffers gedient haben, andererseits läst sich aber nachweisen, dass die Beziehungen der Fagara zu den Cubeben entschieden größere sind. So finden wir bei Háji-Zein und Attár, welche im Jahre 1368 schrieben, erwähnt, dass die Perser Fagara unter dem Namen "Kabábe i kushádeh" (Cubeben mit offenem Mund) kannten, so dass sie hier direkt unter dem alten Namen

¹⁾ Paulus Aegineta, Basilea 1546 L. VII p. 586.

Dymock, Pharmacographia Indica, Vol. I. S. 256.
 Synopsis plantarum diaphoricarum, S. 874 u. 875.

der Cubeben genannt wird. In der That ist diese Bezeich nung gar nicht ungeschickt gewählt, wenn man die braune Farbe der Fagarafrüchte und ihre im Reifezustande auseinander klaffende Fru chtschale in Betracht zieht. Auch C. Bauh in 1) betont ausdrücklich die Aehnlichkeit der als Fagara bezeichneten Droge mit Cubeben, wobei wohl kaum an die echten gedacht werden kann.

Fassen wir das hier Gesagte zusammen, so dürfte daraus hervorgehen, erstens, dass wir unter Carpesium Xanthoxyleenfrüchte zu verstehen haben und dass diese zweitens mit der als Fagara bezeichneten Substitution des Pfeffers zum mindesten nahe verwandtwenn nicht identisch sind, ein nicht uninteressanter Beweis, in ein wie hohes Alter Substitutionen von Drogen, die noch heute vorkommen, hinaufreichen können.

Geschichte der Bestandteile.

Mit der Analyse der Cubeben haben sich verschiedene Forscher beschäftigt, so von älteren: Vauquelin⁸), Trommsdorff⁸), Monheim⁴) u. a. m. Neuere Arbeiten haben geliefert: Bernatzik⁵), Schmidt⁶) und Schulze⁷). Erst durch diese letzteren Arbeiten und namentlich durch die sehr ausführliche von Schmidt haben wir Kenntnis von sämtlichen in den Cubeben enthaltenen Stoffen bekommen, von welchen als wichtigste zu nennen sind: Aetherisches Oel, fettes Oel, Cubebin, Cubebensäure und indifferentes Harz. Die bekannte therapeutische Wirkung der Droge kommt nur den letzten beiden Bestandteilen zu.

Das ätherische Oel war bereits verhältnismäßig früh bekannt, nach Flückiger⁸) wird dasselbe in dem Inventar der Ratsapotheke zu Braunschweig 1609 aufgeführt. Wir können hinzufügen,
daß es schon im Jahre 1580 in einer Beschreibung der Frankfurter
Messe erwähnt wird⁹). Daß man so verhältnismäßig frühzeitig die
Oubeben der Destillation mit Wasserdämpfen unterwarf, kann nicht
Wunder nehmen, wenn man bedenkt, daß das ätherische Oel des verwandten Pfeffers schon in der ersten Hälfte des 16. Jahrhunderts von
Valerius Cordus dargestellt wurde.

¹⁾ Tabernaemontanus, l. c.

²⁾ Buchner's Repert. d. Pharm. Bd. XI. S. 839.

³⁾ Trommsdorff's Journ. d. Pharm. Bd. XX. S. 69.

⁴⁾ Buchner's Repert. d. Pharm. Bd. 44. S. 199.

^{•)} N. Repert. d. Pharm. Bd. 14. S. 98.

⁶⁾ Archiv d. Pharm. 1870 S. 1.

⁷⁾ Archiv d. Pharm. 1873 S. 393.

⁵⁾ Flückiger, Pharmakognosie.

⁹⁾ Flückiger, Dokumente z. Geschichte d. Pharm.

Das Oel ist in den Cubeben in sehr wechselnden Mengen euthalten, die Ausbeute kann nach S'c him mel & Co.¹) zwischen 7 und 16 pCt. schwanken. Auch die Farbe desselben ist nicht immer dieselbe, sie wird beeirflust durch ein in den letzten Fraktionen enthaltenes blaues Oel, welches je nach Alter oder vielleicht auch nach dem verschiedenen Reisezustande der Früchte in größerer oden geringerer Menge vorhanden sein kann. Das zuerst übergehende Oel ist farblos, dünnflüssig und stark lichtbrechend, während die später übergetriebenen Anteile dickflüssiger, stark gesärbt und weniger stark lichtbrechend sind. Schmidt unterscheidet daher zwischen einem deichten und einem schweren Oele.

Mit der Untersuchung des Cubebenöles haben sich außer den genannten Forschern eingehender beschäftigt: Oglialoro⁸), welcher nachwies, dass dasselbe aus einer geringen Menge eines zwischen 158-1630 siedenden linksdrehenden Terpenes, einem stärker linksdrehenden, bei 2640 übergehenden Kohlenwasserstoff von der Formel C₁₅ H₂₄, welcher mit H Cl eine krystallinische Verbindung eingeht und aus einem wahrscheinlich ebenfalls obiger Formel entsprechenden Kohlenwasserstoff, der sich nicht mit HCl vereinigen lässt, besteht. Wallach 3) bestätigt die schon früher gemachte Beobachtung, dals das Cubebenöl auch unter 2000 siedende Anteile enthält. Er stellte aus diesen die Chlorwasserstoffverbindung C_{10} H_{16} , 2 HCl dar, wies also die Anwesenheit von Dipenten in dem Oele nach. Wallach gab dem in der bei 250-2700 übergehenden Hauptmenge enthaltenen Sesquiterpene C₁₅ H₂₄, ein Kohlenwasserstoff, welcher sich weit verbreitet im Pflanzenreiche vorfindet, den Namen Cadinen. Wir können jetzt also sagen, das Cubebenöl besteht im Wesentlichen aus Dipenten und Cadinen.

Aus dem Oele älterer Cubeben scheidet sich bei längerer Abkühlung der Cubeben kampher aus, ein in geruchlosen, rhombischen Oktaëdern krystallisierender Körper von der Zusammensetzung C_{15} H_{24} . $H_{2}O$, welcher zuerst von Blanchet und Sell⁴) näher studiert wurde.

Das Cube bin, etwa gleichzeitig von Cassola und Monheim entdeckt, wurde zuerst von Soubeiran und Capitain⁵) krystallisiert erhalten. Es findet sich nach Schmidt zu etwa 2,5 Proz. in den Cubeben. Mit konz. Schwefelsäure giebt es die prachtvoll purpurviolette Färbung, welche als charakteristische Reaktion für echte Cubeben anzusehen ist, auch giebt es eine Reihe von Reaktionen,

¹⁾ Schimmel & Co., Berichte.

²) Berichte 1875, S. 1357.

⁸⁾ Annalen d. Chem. 238, S. 78.

⁴⁾ Annalen d. Chem. 6, S. 294. 5) Journ. Pharm. (2) 25, S. 355.

welche leicht mit denjenigen gewisser Alkaloide verwechselt werden können.¹) Mit der Konstitution, Darstellung verschiedener Derivate etc. beschäftigte sich Weidel.²) Derselbe stellte durch Einleiten von N₂O₂ in ätherische Cubebinlösung das Nitrocubebin, C₁₀ H₂ (NO₂) O₂ dar; durch Einwirkung von Salpetersäure auf Cubebin erhielt er Oxalsäure und Pikrinsäure.

Ich will hier schon bemerken, das ich beim Behandeln des Cubebins mit Salpetersäure zu einem wesentlich anderen Resultate kam, ich erhielt nur als vollständig nebensächliche Einwirkungsprodukte Oxalsäure und Pikrinsäure in sehr geringen Mengen, der Hauptsache nach aber einen Nitrokörper in wohl ausgebildeten Krystallen, von welchem später die Rede sein wird.

Durch Einwirkung von Brom auf in Chloroform gelöstes Cubebin gelangte Weidel zu dem Körper C₁₀ H₇ Br₈ O₂, welcher wohl unrichtig als Tribromcubebin in manchen Lehrbüchern bezeichnet wird, da er vielmehr ein durch Wasseraustritt entstandenes Bromsubstitutionsprodukt darstellt. Kaliumhydroxyd mit Cubebin geschmolzen, lieferte genanntem Verfasser: Kohlensäure, Essigsäure und Protocatechusäure als Zersetzungsprodukte.

Pomeranz³) beschäftigte sich mit Erforschung der Konstitution des Cubebins, es gelang ihm unter den Oxydationsprodukten desselben Piperonylsäure nachzuweisen, entstanden durch Oxydation von Cubebin mittels Kaliumpermanganats in alkalischer Lösung. Er konnte ferner eine Hydroxylgruppe im Cubebin nachweisen, indem er dasselbe durch Einwirkung von Benzoylchlorid esterifizierte. Eine weitere Bestätigung der Alkoholnatur des Cubebins lieferte ihm der Versuch, dieses nach der Liebermann'schen Methode zu acetylieren, wodurch er allerdings nicht das zu erwartende Acety derivat, sondern den Cubebinaether erhielt. Pomeranz gelangt so schliefslich zur Aufstellung einer Formel, die allen genannten Reaktionen Rechnung trägt, dennoch aber nicht die richtige sein dürfte, da Cubebin, als optisch aktiver Körper ein asymmetrisches Kohlenstoffatom enthalten muß, dieses aber in der von Pomeranz aufgestellten Formel nicht enthalten ist.

A. Angeli und P. Mole¹) studieren die Frage, ob es nicht möglich sei, Cubebin $(C_{10} H_{10} O_8)_2$ in Diisosaffrol $(C_{10} H_{10} O_2)_2$ überzuführen und damit aus der Konstitution des letzteren Schlußfolgerungen auf diejenige des ersteren zu ziehen. Die Verfasser sind mit ihren Arbeiten zur Zeit noch nicht zu einem Abschluß gelangt. Aus ihren vorläufigen Mitteilungen ist vielleicht erwähnenswert, daß sie bei

4) Gazzetta chimic. ital. 1894, 8. 127.

¹⁾ Schaer, Reaktionen d. Cubebins, Archiv d. Pharm. 1887.

<sup>Wiener academ. Sitzungsberichte (2) 74, S. 377.
Monatshefte f. Chem. 1887, S. 466 und 1888, S. 323,</sup>

Einwirkung von Brom auf Cubebin unter genau den von Weidelgegebenen Bedingungen zu einem Bromprodukte gelangt sind, welches mit dem von Weidel dargestellten nicht identisch ist. Während der von letzterem dargestellte Körper der Formel C_{10} H_7 Br_8 O_2 entspricht, kommt dem von Angeli und Mole erhaltenen die Formel C_{10} H_8 Br_2 O_2 zu.

Eykmann¹) stellte nach der kryoskopischen Methode für Cubebin die Molekularformel C_{20} H_{20} O_6 fest.

Die Cubebensäure, eine Harzsäure, für welche Schmidt die Formel C₁₈ H₁₄ O₇, Schulze aber C₂₈ H₈₀ O₇, H₂O aufstellte, wurde schon von Monheim beobachtet, von Bernatzik aber erst genauer beschrieben, von Schmidt und auch von Schulze ausführlicher untersucht. Sie bildet eine weilse, harzartige, zu etwa 1,7% in den Cubeben enthaltene, nicht krystallisationsfähige Masse, welche nach Schmidt bei 56%, nach Schulze bei 45% schmilzt und sich an der Luft allmählich bräunt. Ihre Reaktion ist nur schwach sauer. Mit Ausnahme des Natriumsalzes, dessen Darstellung in Krystallen Schulze gelang, sind sämmtliche Salze nur in amorphem Zustande erhalten worden.

Das fette Oel der Cubeben bildet eine ziemlich dickflüssige, bei () salbenartig erstarrende, in kaltem Alkohol langsam, aber vollständig sich auflösende Masse von tief olivengrüner Farbe.

Das in differente Harz, welches neben der Cubebensäure den wirksamen Bestandteil der Cubeben ausmacht, bildet eine gelbbraune Masse, welche sich leicht in Alkohol, schwer in Chloroform. Aether und Schwefelkohlenstoff auflöst. Nach Schmidt entspricht seine Zusammensetzung der empirischen Formel C_{18} H_{14} O_5 .

Handelsgeschichtliches und Uebersicht der beobschteten Verfälschungen.

Der Handelswert der Drogen ist von jeher ein schwankender gewesen, standen dieselben hoch im Preise, so reizte der zu erzielende Gewinn die Sammler, Pflanzer und Exporteure zu größeren Zufuhren, sanken sie dann in Folge des Ansammelns von Vorräten, welche die voraussichtliche Nachfrage auf Jahre hinaus zu decken im Stande waren, unter eine gewisse Norm, so fanden genannte Kreise, daß sie ihre Zeit mit nutzbringenderen Beschäftigungen, als mit dem Einsammeln oder Kultivieren von Arzneipflanzen verbringen könnten, die Zufuhren blieben aus und der Preis ging naturgemäß wieder in die Höhe, worauf dasselbe Spiel von vorne anfing. Solche regelmäßigen Schwankungen sind überall zu bemerken und leicht zu konstatieren, daneben treten aber bisweilen ganz plötzliche abnorme auf, deren Ursachen durchaus nicht immer sofort in die Augen springen, sodaß

¹⁾ Berichte, 23, S. 856.

die Nachforschung nach diesen oftmals interessant ist. Eine solche abnorme plötzliche Schwankung läßt sich bei den Cubeben konstatieren.

Einen ungewöhnlich niedrigen Wert hatten Cubeben Ende der sechziger und Anfang der siebziger Jahre, wo derselbe kaum ein Drittel des früheren erreichte. Im Jahre 1873 zeigte sich eine plötzliche, doch nur vorübergehende Besserung. Es wurde behauptet, dass in Java, wegen nicht mehr lohnend gewesener Kultur, die Stauden herausgerissen und durch Pfefferanpflanzungen ersetzt seien. Die Spekulation bemächtigte sich der Droge, es wurde im Holland alles, was nur zu haben war, aufgekauft und die Preise um mehr als 50 Proz. in die Höhe getrieben. Die Ursache dieser plötzlichen Erhöhung konnte sich nicht mit Sicherheit ermitteln lassen, nach der einen Angabe soll der Krieg Hollands mit Atschin, durch welchen das Ausbleiben fernerer Zufuhren erwartet wurde, der Grund gewesen sein, nach anderer Lesart soll die Droge damals von Frankreich sehr begehrt worden sein, um zum Vermischen, resp. Verfälschen des Pfeffers zu dienen. Wie dem aber auch sei, Thatsache ist, dass der Wert der Cubeben in sehr kurzer Zeit wieder auf den früheren niedrigen Stand angelangt war. Bis zum Jahre 1880 war der Artikel nur geringen Preisschwankungen unterworfen, zu welcher Zeit dann aber ein plötzlicher Umschwung eintrat. Amerika, welches übrigens schon immer eine ganz besondere Liebhaberei für Cubeben gehabt hatte, hatte auf einmal dieselben als hervorragendes Universalmittel erkannt und empfahl besonders ihre Anwendung gegen katarrhalische Leiden und ihren Gebrauch gegen Asthma in Form von Cigaretten. Von Amerika aus wurde nun alles was an Cubeben zu haben war, aufgekauft, so dass der Preis derselben eine noch nie dagewesene Höhe erreichte. Es möge gestattet sein hier die interessanten Preisschwankungen für die letzten Jahre anzuführen, interessant, weil meines Wissens noch nie eine Droge ähnliche durchzumachen gehabt hat:

Das halbe Kilogramm bester Ware wurde, auf dem Weltmarkte gekauft, in Cents holländischer Wärung bezahlt mit:

1875 1876 1880 1878 1879 1881 1882 1883 11 Cts. 14 Cts. 21 Cts. 33 Cts. 85 Cts. 125 Cts. 240 Cts. 55 Ots. 1884 1888 . 1890 1891 1887 1889 245 Cts. 325 Cts. 340 Cts. 300 Cts. 300 Cts. 130 Cts. 1892 1893 1894

65 Cts. 45 Cts. 25 Cts.

Leider war es mir nicht möglich, aus der Litteratur auch die Ausfuhren von Java festzustellen, die Vorräte der Hauptstapelplätze London und Amsterdam gaben ebenfalls keine Anhaltungspunkte, da große Posten direkt nach Amerika exportiert wurden. Ich muß mich daher darauf beschränken, den Export Java's während der Jahre 1889—94, für welche Ziffern vorliegen, hier anzuführen. Derselbe giebt

immerhin ein Bild, in welch großem Massstabe die Ausfuhr durch die starke Preissteigerung beeinflusst worden ist.

Die Ausfuhr von Java betrug in Piculs (1 Picul $\leftarrow 60^{1}/2 \text{ kz}$) vom 1. Juli 1889 bis 30. Juni 1890 = 1353 Piculs.

```
      """
      1. ""
      1890 ""
      30, ""
      1891 — 1378 ""
      ""

      """
      1. ""
      1891 ""
      1892 — 2207 ""
      ""

      """
      1. ""
      1892 ""
      30. ""
      1893 — 3244 ""
      ""

      """
      1. ""
      1893 ""
      30. ""
      1894 — 3946 ""
      ""
```

Bei der großen Nachffage, welche um 1880 begann, waren die vorhandenen großen Vorräte, welche in Amsterdam und London lagerten, bald zusammen geschmolzen, und da auch Java und Ostindien, wo die Cubebenanpflanzungen anderen Kulturen hatten weichen müssen, nicht in einer der Nachfrage entsprechenden Weise für Zufuhren sorgen konnten, so ist der riesige Aufstieg im Preise wohl erklärlich. Wie bei fast allen Drogen, wenn sie recht hoch im Preise stehen, der Fälscher sein Handwerk beginnt und minderwertige, verdorbene, oder gar vollständig von der eigentlichen verschiedene Waare an den Mann zu bringen sucht, so war dieses Schicksal den Cubeben ebenfalls nicht vorenthalten. Bis zum Jahre 1885 hatte man von Verfälschungen der Cubeben wohl hier und da ausnahmsweise etwas gehört, doch eigentliche absichtliche Unterschiebungen anderer Früchte wenig beobachtet, jedenfalls in gar keinem annähernden Verhältnisse zu der in diesem Jahre beginnenden Ueberflutung mit allen möglichen Surrogaten stehend.

Als Verfälschungen resp. Verwechslungen werden vor 1885 vornehmlich erwähnt!) (vergl. auch Historisches): Fructus Rhamni cathart, Fruct. Amomi, Piper ribesioides Wall., Cubeba Neesii Miq., Piper nigrum, Piper caninum Miq., Piper anisat. Humb. u. Bonpl., Piper crassipes Korth., Piper Lowong Bl. Es muss hier auffallen, dass einige dieser Früchte gerade jetzt. wo doch Verfälschungen der Cubeben im großen aufgetreten sind, nicht mehr als Substitution der letzteren angetroffen werden, obgleich das Studium der falschen Sorten naturgemäß ein weit eingehenderes und zuverlässigeres geworden ist. Es liegt daher die Wahrscheinlichkeit nahe, dass die damalige richtige Bestimmung der Verfälschungen nicht über allen Zweisel erhaben ist.

Eine verschiedentlich erwähnte "Beisorte" mag ebenfalls hier ihren Platz finden, sie soll aus völlig ausgereiften Cubeben bestehen und ist daher unzulässig, da, wie bekannt, nur die unreifen Früchte die Handelsware bilden sollen. Schließlich möge noch Piper borbonnense hier angeführt werden, der vielleicht hier und da auch als Verfälschung

¹⁾ Pharmakognosien von Schroff 1853, S. 114, Wiggers 1853, S. 141, Flückiger 1867, S. 614, Henkel 1867, S. 347, Wigand 1879, S. 286, u. a. m.

vorgekommen sein mag, wenigstens wird er von Martius 1) in seiner Pharmakognosie unter "Cubeben" erwähnt. Martius sagt: "Cubeben von Bourbon sollen von der Größe eines Hirskornes sein", und in der That sind die mir vorliegenden Früchte von Piper borbon. von auffallender Kleinheit.

Wie gesagt, alle diese verschiedenen Früchte waren wohl als Verfälschungen auch früher schon vorgekommen, dieselben hatten aber doch niemals eine beunruhigende Ausdehnung erreicht und hatten auch niemals ein übermäßiges Interesse erregt. Ganz anders von 1885 an. Die von diesem Jahre an auftauchenden Surrogate bestehen im großen und ganzen allerdings auch nur aus den oben erwähnten Früchten, doch die große Masse der nun au den Markt gebrachten Verfälschungen ist es, was die Aufmerksamkeit erregen mulste.

Naturgemäß finden wir in der englischen Litteratur die erschöpfendsten und weitaus zahlreichsten Angaben hierüber. Es würde zu weit führen, wollte ich an dieser Stelle eine genase Beschreibung der aufgetretenen Verfälschungen geben, ich begnüge mich deshalb hier mit kurzen Litteraturangaben. So wird das Auftauchen falscher Cubeben, und zwar von Daphnidium Cubeba N. ab E. im Pharmaceutical Journal and Transactions) erwähnt. W. Kirkby giebt ebendaselbst, Seite 653, eine genaue Beschreibung einer größeren, helleren Sorte, mit stärkerem Stiel und abweichendem Geruch. S. 909 erwähnt Holmes falsche Cubeben, welche einen an Macis erinnern den Geruch und einen bittereren Geschmack als die echten Früchte besitzen. S. 1005 spricht Ed. Gravill von "spurious cubebs", ohne aber nähere Beschreibung zu geben. In derselben Zeitschrift 8) wird über Krankheitserscheinungen beim Gebrauche des Cubebenpulvers geklagt. Es zeigte sich bei näherer Untersuchung des Pulvers, dass dasselbe aus stark mit Daphnidiumfrüchten untermischter Droge her-Ebendaselbst S. 197: Auftreten falscher Oubeben in S. 545: Auftreten solcher in England. In demselben Journal 4) werden Früchte beschrieben, welche in Farbe und Größe den echten gleichen, keinen Stiel besitzen, mit einem fünfzähnigen Kelch, zwei vertikalen Eindrücken und zwei rechtwinklig auf denselben stehenden Erhöhungen. Im gleichen Bande, S. 508: Es wurden zwischen otfizinellen Cubeben Früchte von Evodia rutaecarpa Benth und vielleicht noch anderen Rutaceen gefunden. S. 621 wird eine Sendung beschrieben, die aus Rhamnusfrüchten, unreifen Früchten des schwarzen Pfeffers, Pfefferstielen, Blüten von Alpinia und einigen echten

¹⁾ Martius, Pharmakognosie 1832, S. 223.

Pharm. Journ. and Trans. Ser. III (15) S. 614.

⁸⁾ Pharm. Journ. and Trans. Ser. III (15) S. 107. 4) Pharm. Journ. and Trans. Ser. III (17) S. 310.

Cubeben bestand. Kirkby¹) bespricht eine Cubebe, welche im Pericarp Sklerose enthält. S. 461 werden hellere Früchte, anscheinend unreife Cubeben eiwähnt, auch S. 846 werden unreife Früchte angeführt. In derselben Zeitschrift²) wird von Früchten berichtet, die grauer und stärker gerunzelt sind, als die echte Droge, und die mit konz. Schwefelsäure keine Cubebinreaktion geben. Ich kann hier nicht unterlassen, einige Worte hinsichtlich der mehrfach als Verfälschung erwähnten unreifen Cubeben zu bringen. Es ist der Ausdruck "unreif" meiner Ansicht nach beiVerfälschungen von Cubeben nicht gerade am Platze. Die Handelsware, die echten Cubeben, soll ja gerade in unreifem Zustande gesammelt werden und als unreife Früchte finden sich dieselben auch in allen Pharmakopoeen beschrieben. Uebrigens sind auch ganz junge, echte Cubeben stets ohne weiteres zu erkennen.

Der falschen Cubeben wird auch von Gehe und Co⁸) Erwähnung gethan, ebenso beschreibt Vogl⁴) verschiedene ihm zu Gesicht gekommene Sorten unechter Früchte.

Ich möchte nicht behaupten, dass alle vorliegenden Versälschungen absichtliche gewesen sind, bei dem Mangel an echten Cubeben und bei dem in Aussicht stehenden großen Gewinn, haben die Javaner, denen wohl keine großen botanischen und pharmakognostischen Kenntnisse zur Seite stehen, in ihrem Uebereiser sicher oft alle nur irgend erreichbaren Früchte, sosern dieselben nur einige Aehnlichkeit mit Cubeben hatten, in gutem Glauben als solche verkauft.

Bei manchen Surrogaten fiel die Erkennung für ein einigermaßen geübtes Auge nicht schwer, fremde Früchte, wie Tetranthera, Daphnidium, Rhamnus, waren ohne besondere Untersuchung leicht zu erkennen. Rhamnusfrüchte können meiner Meinung nach nicht einmal als eigentliche Verfälschung betrachtet werden, sondern sind mehr als Verunreinigung anzusehen. Sie kommen doch wohl eher aus Unachtsamkeit, als aus schlechter Absicht, beim Sammeln unter die guten Cubeben und sind in den meisten Handelssorten letzterer zu finden. Vielleicht läßt sich ihr Vorkommen nicht unpassend mit der Beimengung vergleichen, welche gewisse Sorten von Fol. Sennae durch Arghelblätter in regelmäßiger Weise erfahren.

Etwas leichtere Verwechslung könnte schon stattfinden, bei den aus einer anderen Abteilung der Gattung Piper stammenden, ungestielten Piperaceenfrüchten wohin z.B. schwarzer Pfesser und die von Prof. Vogl⁵) beschriebenen "falschen Cubeben 1893" gebören würden. Größere Schwierigkeiten bereiten die, wie die echte Cubebe, der gleichen

5) Vogl, l. c. S. 482.

¹⁾ Pharm. Journ. and Trans. Ser. III (18) S. 269.
2) Pharm. Journ. and Trans. Ser. III (21) S. 614.

⁸⁾ Gehe & Co., Handelsberichte 1885 u. folg. 4) Pharm. Post 1894. S. 482. Vogl, über Cubebensorten.

Abteilung Cubeba, Schwanzpfeffer, angehörenden, mit sogenanntem Stiel versehenen Früchte. Ich sage "sogenannt", da der Ausdruck "Stiel" im morphologischen Sinne als unrichtig bezeichnet werden muß. Die Früchte besitzen keinen Stiel (pedunculus), sind also wie andere Piperaceenfrüchte sitzend und haben nur einen stielartigen Fortsatz des Pericarps. Zur Unterscheidung der verschiedenen, zur Abteilung Cubeba gehörenden Früchte ist mikroskopische und chemische Prüfung erforderlich. Mikroskopische allein reicht meines Erachtens nicht aus, da Sorten mit völlig identischem Bau bei ihrer Behandlung mit mikrochemischen Reagentien wesentliche Unterschiede zeigen. So giebt es, um ein Beispiel anzuführen, drei Varietäten von Piper Cubeba, welche von den Eingeborenen Java's als Rinoe katoentjar, R badak, R. tjaroeloek bezeichnet werden und von welchen ich die ersten beiden durch Herrn Dr. Treub-Buitenzorg erhielt. Die beiden Sorten waren äußerlich durchaus ähnlich und ließen auch mikroskopisch sich durch nichts von einander unterscheiden. Beim Behandeln der Schnitte mit konz. Schwefelsäure zeigte sich aber bei der einen Frucht (var. katoentjar) die intensive purpurviolette Färbung, also die charakteristische Reaktion für Cubebin, während die andere (var. badak) bei gleicher Behandlung eine durchaus gelbe Farbe zeigte, ein Beweis, dass letztere kein Cubebin enthalt. Ich bemerke hierbei, dass beide untersuchten Sorten sich in völlig gleichem Reifezustande befanden.

Ob dergleichen Unterschiede in botanischer Hinsicht als durchgreifend genug zu betrachten sind, um eine Trennung der Art Piper Cubeba als wünschenswert erscheinen zu lassen, wage ich nicht zu entscheiden. Im allgemeinen wird man sagen können, daß die Botaniker abgeneigt sind, solche Unterschiede systematisch zu verwenden, vielleicht mit Recht. Ich erinnere hier nur an den Mandelbaum, von welchem eine Varietät süße, eine andere bittere, Amygdalin enthaltende Früchte hervorbringt. Trotzdem dieselben in chemischer Hinsicht sehr große Verschiedenheit zeigen, hat man doch nicht auf Grund derselben eine Trennung der Art für angezeigt gehalten.

Als ich mit dem mikroskopischen Teil dieser Arbeit bereits vollständig fertig war, wurde mir zufällig durch ein Referat im Pharm-Journ. and Trans. Kenntnis von der durch A. De wèwre ausgeführten sehr ausführlichen Arbeit über den gleichen Gegenstand. Eine genaue Einsicht der Originalarbeit!) zeigte mir, daß A. De wèwre bei der mikroskopischen Untersuchung von den gleichen Gesichtspunkten ausging und auch im Wesentlichen zu ähnlichen Resultaten gelangte, wie ich. Ich werde daher bei Aufzählung der von mir gefundenen Ergebnisse das Unwesentliche fortlassen und mich mit der Angabe des

¹⁾ Dewèwre, Recherches s. le cubébe etc. Annales publ. p. la soc. royale des sciences med. et natur. de Bruxelles, T. 3 1894.

Hauptsächlichen begnügen. Obgleich dasselbe mit den von De wèwre gefundenen Ergebnissen im Großen und Ganzen übereinstimmt, so glaube ich die Resultate meiner Untersuchungen in ihren hauptsächlichsten Zügen auch noch mitteilen zu sollen, einmal, da ich in einigen Punkten zu anderen Resultaten gelangte als Dewèwre und da ich weiter glaube, daß auch die Mitteilung derjenigen Thatsachen, die mit den von De wèwre gefundenen übereinstimmen, nicht überflüssig erscheint, weil sie immerhin eine Bestätigung bringen.

B. Pharmakognostischer Teil.

Beschreibung der echten Cubebe.

Bevor ich zur Beschreibung der falschen Cubeben übergehe, erscheint es mir notwendig, an dieser Stelle eine Besprechung des Baues der echten Cubebenfrucht einzuschalten, da die Angaben über denselben teilweise nicht korrekt, teilweise nicht erschöpfend sind.

Die Frucht entwickelt sich aus dem Fruchtknoten und dem orthotropen Ovulum; dieses, welches den Samen liefert, hängt auch in der reifen Frucht nur am Grunde mit dem Pericarp zusammen, die Samenschale verwächst also nicht mit letzterem, wie es beim Pfeffer und bei zahlreichen anderen Piperaceenfrüchten, die später als Verfälschungen der Cubeben zu betrachten sein werden, der Fall ist. Es kann daher beim Durchschneiden der Frucht der Samen mit Leichtigkeit losgelöst werden.

Betrachten wir zunächst den Querschnitt durch das Pericarp (Fig. II), so sehen wir als äußerste Schicht die von einer Cuticula bedeckte Epidermis (ep.) Die stark verdickten Aussenwände der Epidermiszellen zeigen auf der Innenwand Einkerbungen. Die Zellen selbst sind langgestreckt, polyëdrisch und mit einem braunen Farbstoff angefüllt, welcher der Droge die bekannte Farbe verleiht. In ihnen erkennt man bei aufmerksamer Beobachtung und genügend starker Vergrößerung vereinzelt rhombische Oxalatkrystalle. In größeren Mengen, wie sie De wewre gesehen zu haben angiebt, (derselbe fand die Zellen damit vollgestopft), habe ich dieselben auch bei Durchmusterung einer großen Anzahl Schnitte niemals beobachten können.

Es folgt nun nicht wie meistens angegeben wird, die äußere Steinzellenschicht (a. st.) unmittelbar unter der Epidermis, sondern dieselbe wird von letzterer oft ganz durch eine aus 1—3 Zelllagen bestehende Schicht, welche nicht tarbstoffhaltig ist, getrennt. An diese Zellen lehnt sich die hypoepidermale, hie und da von parenchymatischen Zellen unterbrochene Steinzellenschicht, welche sich stellenweise durch Aneinanderlagerung von 2—3 Sklereiden verstärkt. Die Gestalt der Steinzellen ist eine mannigfaltige, vorwiegend polyedrische.

Sie sind verhältnismässig stark verdickt und mit zahlreichen Tüpfeln versehen.

An diese Sklereidenschicht legt' sich unmittelbar an die räumlich weitaus bedeutendste, aus Parenchymzellen gebildete Schicht des Pericarps. Sie läst sich deutlich in eine breite, äussere (ap.), bis zu den Gefäsebündeln reichende und in eine schmälere, innere (ip.) gliedern. Erstere besteht aus großen dünnwandigen, Stärke und fettes Oel enthaltenden Zellen. Die zahlreichen kleinen Fetttröpfchen färben sich beim Behandeln mit konz. Schweselsäure vorübergehend schön blau. Außerdem finden sich eingestreut in diese Schicht die zahlreichen, aetherisches Oel führenden Sekretzellen (oe), in welchen man häufig kleine, aus Cubebinkrystallen bestehende Nadeln erkennen kann. Die Wandungen dieser Zellen sind verkork t.

Es fiel mir auf, dass die Stärkekörner des Pericarps zuweilen nicht als differenzierte Körner, sondern mehr oder weniger als formlose Masse: Stärkekleister, bei der Behandlung mit Jod zu erkennen sind. Es wird dieses darauf zurückzuführen sein, dass die Eingeborenen die Früchte mit heissem Wasser abbrühen, die Behandlung aber nur so kurze Zeit ausdehnen, dass wohl das Amylum des Pericarps, nicht aber dasjenige des Perisperms davon beeinflusst wird. Von diesem Abbrühen berichtet schon Garcia ab Orta (16. Jahrh.), es sollte den Zweck haben, die anderweite Kultur der Cubebe unmöglich zu machen.

Die innere, schmälere Schicht wird von der eben beschriebenen durch die Gefässbündel (g) getrennt. Dieselben bestehen aus wenigen Spiral- oder Ringgefälsen und kleinem Phloëm, vor dasselbe sind einige verdickte, poröse Fasern gelagert. Es unterscheidet sich diese Schicht wesentlich von der zuerst erwähnten. Ihre Zeilen, morphologisch völlig identisch mit den dünnwandigen Parenchymzellen der breiten Schicht, sind in tangentialer Richtung mehr zusammen gedrückt, die Wandungen sind stärker und sie sind meistens mit Tüpfeln reichlich versehen. Bei Behandlung mit Phloroglucin und Salzsäure nehmen sie eine intensiv rote Farbe an: sie sind also ver-Das Auftreten der Sekretzellen ist in dieser Schicht weit weniger häufig, meistens enthält sie auch kein oder doch nur weniger Amylum. Ich will hier bemerken, dass ich auf die Gegenwart von Amylum keinen Wert lege, ich habe Cubeben derselben Abstammung unter Händen gehabt, von denen mauche Früchte gar keine Stärkereaktion im Pericarp erkennen ließen, andere gaben bald stärkere, bald schwächere in beiden Schichten. Es ist dieses ja auch leicht erklärlich, da der Gehalt an Amylum je nach dem Reifezustande ein wechselnder ist, wenn man bedenkt, dass Cubeben derselben Sendung nicht alle gleich reif, bezw. gleich unreif zu sein brauchen.

anzunehmen, dass vollständig reise Cubeben in der Fruchtschale gar kein Amylum enthalten.

Wir gelangen nunmehr zu der inneren Sklereidenschicht (i. st.). Im Großen und Ganzen wird dieselbe von einer Lage dicht aneinander liegender großer Steinzellen gebildet, stellenweise wird sie aber verstärkt durch eine, seltener durch zwei darüber liegender kleinerer Sklereiden. Die größeren Steinzellen sind radial gestreckt, reichlich mit Tüpfeln versehen und ihre Wandurgen stark verdickt. Innerhalb dieser inneren Steinschale folgt schließlich noch eine Schicht zusammengepreßter Zellen, die bisher vielfach übersehen zu sein scheint. Nur an besonders günstigen Schnitten läßet sich erkennen, daß sie aus mehreren Zelllagen und zwar sehr wahrscheinlich, wie beim Pfeffer, aus zweien solcher besteht.

Hiermit schließt die Betrachtung des Baues des Pericarps. Der Querschnitt durch den Samen zeigt zunächst als äußerste Schichten die aus dem Tegumente hervorgegangene Samenschale. Dieselbe läßt zwei Schichten erkennen, eine äußere mit ziemlich stark verdickten Wänden und einem braunen Inhalte, welcher mit Eisenchlorid die Gerbstoffreaktion giebt und eine innere aus ganz flachen Zellen bestehende, die häufig den Eindruck der stark verdickten Aussenmembran der Epidermiszellen des Perisperms macht und bisher auch als solche aufgefaßt wurde. Die einzelnen Zellen beider Schichten sind mehr oder weniger rechteckig gestreckt und zwar bei der unteren in umgekehrter Richtung wie bei der oberen, so daß sich die Zellen bald mehr, bald weniger kreuzweise decken.

Der Samenkern besteht aus dem Perisperm, dem Endosperm und dem Embryo. Letzterer ist, wie bei den Piperaceen im Allgemeinen nur klein, er liegt im Endosperm eingebettet, nahe der Spitze des Samens. Das Endosperm, das ebenso wie der Embryo in der trockenen Droge meist ganz zur Unkenntlichkeit verschrumpft ist, enthält, wenn es einigermalsen erhalten ist, fettes Oel und Aleuron. Der weitaus größte Teil des Samenkerns wird von dem Perisperm ausgefüllt. Dasselbe besteht au der Peripherie aus kleinen, vieleckigen Zellen, die nach der Mitte zu allmählich größer werden und radiale Streckung zeigen. Ein Teil der Zellen ist mit ätherischem Oel angefüllt und enthält, ebenso wie die Oelzellen des Pericarps, denen sie überhaupt analog sind, Cubebin. Der größte Teil der Zellen enthält Stärke und Protoplasma. Erstere tritt in zwei verschiedenen Formen auf, sowohl als hochzusammengesetzte, wie auch in Gestalt einzelner kleiner Körner. Die hochzusammengesetzten Körner sind 37,5-53,5 µ breit und 42,8-85,6 µ lang, während die kleineren die Grösse von 1,8 bis 14,3 µ haben. Letztere lassen nicht erkennen, dass sie durch Zerfall von hochzusammengesetzten Stärkekörnern entstanden sind. Es muß besonders hervorgehoben werden, dass die Zellen mit Einzelkörnern

nicht etwa nur in der Nähe der Peripherie des Perisperms vorkommen, sondern dass in manchen Früchten die Stärke durchweg in Einzelkörnern vorhanden ist.

Außer Stärke und Protoplasma können in diesen Zellen noch andere kleine Kügelchen erkannt werden, teils einzeln, teils aneinander gelagert, welche sich mit Jod nicht blau, sondern gelb färben. Durch einfaches Färben der Zellen mit Jod können dieselben nur schwer erkannt werden, da die starke Blaufärbung der Stärke die Farbe der in geringerer Menge als diese vorhandenen Körner fast vollständig verdeckt. Es empfiehlt sich daher, das Amylum durch Behandeln mit Salzsäure oder Natronlauge zu entfernen, bevor man Jod hinzufügt. Man könnte geneigt sein, diese Körner für Aleuron zu halten, allein die genauere Untersuchung zeigt das Unhaltbare dieser Annahme. Sie lösen sich nicht in Wasser, weder in Salzsäure noch in Natronlauge (worin sie etwas aufquellen), und auch nicht in Natriumphosphatlösung. Durch Eisenchlorid werden sie nicht gefärbt. Da diese Körner durch Jod gelb, durch Millon's Reagens rot und durch Salzsäure-Carmin rötlich gefärbt werden, also die spezifischen Reaktionen des Proteïns zeigen, so müssen dieselben als Bestandteile des Plasma's angesehen werden. Es dürften wohl diese Körner dasjenige vorstellen, was Tschirch unter dem Namen "Füllstärke" beschreibt.

Es ist mehrfach behauptet, nur das Perisperm, nicht aber das Pericarp enthalte Cubebin. Ich halte diese Behauptung für unrichtig. Der Nachweis des Cubebins lässt sich mikrochemisch mit Leichtigkeit und großer Schärfe führen. Cubebin giebt, wie schon mehrfach erwähnt, mit konz. Schwefelsäure eine intensiv purpurviolette Färbung, die derjenige, welcher sie einmal gesehen hat, gar nicht mit anderen Färbungen verwechseln kann; versetzt man Cubebin mit etwas Ammoniummolybdat und fügt konz. Schwefelsäure hinzu, so geht die zuerst auftretende Purpurfärbung bald in ein intensives Blau über, ferner nimmt Cubebin mit Phosphorsäureanhydrid nach einiger Zeit eine rotviolette Färbung an. Diese drei sehr scharfen Reaktionen eignen sich ganz besonders zum mikrochemischen Nachweis. Die Ausführung geschieht, indem man die dünnen Schnitte unter dem Deckgläschen mit einem Tropfen Schwefelsäure behandelt, oder indem man dieselben zunächst mit einer konz. Lösung von Ammoniummolybdat auf dem Objektträger befeuchtet, die Flüssigkeit nach einigen Minuten durch Absaugen mittels Filtrierpapier möglichst entfernt und dann ein wenig konz. Schwefelsäure hinzufließen läßt, oder indem man die Schnitte auf dem Objektträger mit etwas Phosphorsäureanhydrid bedeckt, einige Zeit an'freier Luft liegen lässt, bis dasselbe etwas Feuchtigkeit augezogen hat. Bei allen drei Reaktionen sind die bezüglichen charakteristischen Färbungen des Cubebins sehr deutlich wahrzunehmen und zwar nur in den aus dem Perisperm hergestellten Schnitten,

sondern auch und zwar mit gleicher Schärfe, in solchen aus dem Pericarp.

1) as Cubebin ist in der lebenden Pflanze in den Sekretzellen enthalten; bei Aussührung der genannten Beaktionen in oben angegebener Weise, beobachtet man aber nicht nur in diesen Zellen, sondern oft im ganzen Gewebe das Auftreten der charakteristischen Färbungen. Es muß also angenommen werden, daß das Cubebin nach dem Absterben dieser Zellen aus denselben in das umliegende Gewebe übergeht, trotzdem die Wandungen der Sekretbehälter verkorkt erscheinen, denn die Möglichkeit, daß bei Ansertigung der Schnitte das ätherische Oel mit dem Cubebin über die ganze Ausdehnung derselben verbreitet werden könnte, kann wohl nicht als alleiniger Grund für das Auftreten der Färbungen im ganzen Gewebe angesehen werden, da die Färbung ganz gleichmässig ist und bei allen Schnitten auftritt.

Ich will hierbei bemerken, dass das eben Gesagte, mutatis mutandis, auch auf die Pfefferfrucht anzuwenden ist. Auch von dieser wird behauptet, dass Piperin nicht im Pericarp, sondern ausschließlich im Perisperm vorkomme¹). Es läset sich hier die Reaktion mit Ammoniummolybdat und Schweselsäure zur Bestätigung der Anwesenheit des Piperins im Perisperm und im Pericarp verwenden. (Auch Tschirch und Oesterle²) scheinen die Gegenwart von Piperin im Perisperm und im Pericarp anzunehmen.) Das von Herlant¹) zum Nachweis des Piperins gebrauchte Chloralhydrat, durch welches bei Gegenwart des ersteren eine gelbe Färbung entstehen soll, scheint mir nicht besonders glücklich gewählt und zwar aus dem einsachen Grunde, weil die Sekretzellen von Piper nigrum unter dem Mikroskope, auch schon ohne irgend welche Behandlung mit Chloralhydrat, intensiv gelb gefärbt erscheinen.

Es sei hier bemerkt, dass mikrochemisch die erwähnte Reaktion mit Piperin und Cubebin in nahezu gleicher Weise verläuft. Allerdings ist die zuerst austretende Rotsärbung bei beiden verschieden doch ist hierauf kein großer Wert zu legen, da dieselbe zu bald einer bei beiden Körpern in gleicher Weise austretenden blauen Farbe Platz macht. Die bei langer Einwirkung der Reagentien austretenden Farbentöne lassen sich ebenfalls nicht gut zur Unterscheidung von Cubebin und Piperin heranziehen, da die energische Wirkung der konz. Schweselsäure auf das Pflanzengewebe dieselben störend beeinflusst. Der Wert der Reaktion wird deshalb aber durchaus nicht herabgemindert, da bis jetzt noch kein Fall bekannt ist, dass die genannten beiden Substanzen in einer und derselben Pflanze vorkommen.

¹⁾ Herlant, Analyse du poivre de Clusii. Bullet. acad. de médecine de Belg. 1894.

²⁾ Tschirch und Oesterle. Anatom. Atlas 1894.

Makrochemisch lässt sich aber Cubebin, Piperin und auch das ven mir ausgesundene und später zu beschreibende Pseudocubebin mit Sicherheit durch diese Reaktion unterscheiden und zwar sowohl durch die ansängliche Färbung, welche bei Cubebin purpurviolett, bei Piperin blutrot und bei Pseudocubebin gelbbraun ist, als auch durch die Färbung, welche nach der allen drei Körpern gemeinsamen Blausärbung eintritt. Diese ist bei erstgenanntem Körper ein reines, tieses, bleibendes Blau, bei dem zweiten ist sie bläulichgrün und bei dem dritten rötlichblau. Die Reaktion verläust mit um so größerer Schärse, je weniger Substanz und je geringere Menge Schweselsäure in Anwendung kommt.

Ich möchte bier kurz das Ergebnis einer mikrochemischen Untersuchung über die Verteilung des Cubebins in der Pflanze einschalten. Dieselbe erstreckte sich sowohl auf männliche als weibliche Exemplare von Piper Cubeba, var. Katoentjar. Es zeigte sich, dass das Cubebin seinen Hauptsitz in den Früchten selbst hat, ausserdem findet sich dasselbe, jedoch in weit geringerer Menge, in den Fruchtspindeln, während Wurzel, Stamm, Blattstiel und Lamina sich als vollständig frei von Cubebin erwiesen. Die in den Markstrahlen der Wurzel besonders zahlreich vorhandenen Sekretbehälter geben mit konz. Schwefelsäure eine deutliche Grünfärbung.

Beschreibung der Verfälschungen und Substitutionen.

Die Verfälschungen der Cubeben lassen sich zunächst in drei Hauptgruppen einteilen:

- I. Piperaceenfrüchte mit stielartigem Fortsatz des Pericarps.
- II. Sitzende Piperaceenfrüchte.
- III. Früchte aus anderen Familien.

Während die beiden letzteren ohne weiteres als Verfälschung zu erkennen sind, bringt der, der echten Cubebe oftmals sehr ähnelnde Bau der ersten Gruppe Schwierigkeiten mit sich. Es läßt sich diese Gruppe in vier Unterabteilungen zerlegen, und ich stütze mich bei Aufstellung derselben auf das auch dem ungeübteren Mikroskopiker am meisten in die Augen fallende Merkmal, auf die Verteilung der Steinzellen im Pericarp.

Ich unterscheide hiernach:

1. Früchte mit innerer und äußerer Sklerenchymschicht außerdem aber vereinzelte oder gruppenweise Steinzellen im Parenchym (vergl. Fig. 1.)

- 2. Solche mit innerer und äußerer Sklerenchymschicht, also vom Bau der echten Cubebe (vergl. Fig. II).
- 3. Aeußere Steinzellenschicht vorhanden, meist sehr schwach entwickelt, innere aber gänzlich fehlend (vergl. Fig. III).
- 4. Früchte ohne Sklerose (vergl. Fig. IV).

I. Piperaceenfrüchte mit stielartigem Fortsatz des Pericarps.

1. Aeussere und innere Steinzellenschicht vorhauden, ausserdem zerstreute Sklerose im Parenchym des Pericarps (Fig. 1.)

Piper ribesioides Wallich.

Breite 7 mm, Länge 7 mm, Stiel 7—8 mm. (Ich bemerke, dass sich diese Angaben überall auf die in Wasser vollständig aufgeweichten Früchte beziehen und zwar ist stets das Mittel aus einer Anzahl Messungen angegeben.)

Die Früchte sind etwas größer als die der echten Cubebe, der Stiel nur wenig länger als die Frucht, ihre Farbe durchläuft so ziemlich alle Schattirungen von hellbraun bis schwarzbraun, der Same ist nur am Grunde mit dem Pericarp verwachsen. Auf der Grenze der äußeren und inneren Parenchymschicht des Pericarps finden sich große halbmondförmige, nach der inneren Sklerenchymschicht zu gebogene Höhlungen (h), deren äussere Wände mit kleinen, meist getrennt liegenden Sklereiden besetzt sind. Diese Höhlungen sind so groß, daß sie immer die Zwischenräume zwischen je zwei Gefässbündeln ausfüllen, so dass die innere (ip) und äussere (ap) Parenchymschicht nur durch die Gefässbündel (g) und deren nähere Umgebung zusammenhängen. Dewèwre¹) hält diese Höhlungen für lysigen entstanden. Wenn auch eine Entscheidung über ihre Entstehung nur auf Grund entwickelungsgeschichtlicher Untersuchungen möglich ist, so stehe ich doch nicht an, sie für Sie dürften ihre Entstehung vielschizogen entstanden zu halten. leicht Gewebespannungen, die durch stärkeres Wachstum der

¹⁾ Dewèwre, Recherches s. le cubèbe etc. annales, publ. p. la soc. royale des sciences med. et natur. de Bruxelles T. 3, 1894.

inneren Parenchymschicht gegenüber der äußeren zu Stande kommen, verdanken.

Die Parenchymschicht enthält zerstreut liegende Nester von Steinzellen (skl). Letztere sind, wie auch die der äußeren (a. st.) und der bis vier Zelllagen starken inneren (i. st.) Steinzellenschicht, im Gegensatz zur echten Cubebe, isodiametrisch. In den Zellen der inneren Parenchymschicht werden reichlich kleine rhombische Krystalle, meist einzeln, stellenweise aber auch zu mehreren zusammenliegend, beobachtet. Mit konz. Schwefelsäure giebt Piper ribesioides eine gelbbraune Färbung.

Padang-Cubeben.1)

Breite 7¹/₂ mm, Länge 7¹/₂ mm, Stiel 15 mm.

Im äußeren Ansehen und auch im Bau mit Piper ribesioides übereinstimmend, dürften sie dennoch nicht mit demselben als identisch zu betrachten sein. Die Länge des Stieles ist im Verhältnis zu der übrigen Frucht weit größer als bei vorstehend beschriebener. Mit Schwefelsäure giebt diese Sorte die gleiche Färbung wie die vorige.

Falsche Cubeben, 1887 in London importiert.

Breite 9 mm, Länge 9 mm, Stiel 9 mm.

Dieselben ähneln in der Farbe den echten Cubeben, doch sind sie etwas größer und auch nicht wie letztere mit einem Spitzchen am Kopfende versehen, sondern dasselbe ist in den meisten Fällen flach, nur zuweilen bemerkt man das Hervortreten einer leichten Wölbung. Die Runzelung ist selten so scharf wie bei echten Cubeben, der Geschmack erinnert stark an den des Cajeputöles. Eine eigentümliche Form erhält die Frucht dadurch, daß der Stiel sehr häufig in die Frucht hineingedrückt ist, was ihr dann ein pilzförmiges Aussehen giebt. Es kommt dieses wahrscheinlich daher, daß die Früchte sehr unreif sind, indessen ist diese Form bei dieser Sorte immerhin charakteristisch. Der Bau der Fruchtschale entspricht auch hier dem in Fig. I, als für diese Abtellung charakteristisch, beschriebenen.

Mit konz. Schwefelsäure färben sich die Früchte gelbbraun.

¹⁾ Vogl, l. c. S. 482. Arch. d. Pharm. CCXXYIV. Bd3. 3. Heft.

Hiermit identisch erwies sich eine in der hiesigen Sammlung der pharmaseutischen Abteilung befindliche "falsche Cubebe" ohne nähere Bezeichnung und eine von Brückner und Lampe übersandte Sorte.

2. Aeussere und innere Steinzellenschicht vorkanden, keine Sklerose im Parenchym des Pericarps. (Fig. 2.)

In diese Abteilung, zu welcher auch die echte Cubebe zu rechnen ist, gehörte der weitaus größte Teil der von mir untersuchten Sorten. So erwiesen sich nicht weniger als 38 Muster von Handelssorten, welche ich von Großdrogenhäusern erhalten hatte, als echte offizinelle Cubeben, eine Thatsache, die in direktem Widerspruch steht zu der Angabe von Planch on und Collin¹), nach welcher eine falsche Cubebe, mit Sklerose im Parenchym des Pericarps, von den deutschen Drogisten sehr gesucht und als echte angesehen werde.

Eine mit der Bezeichnung "kultiviert" von Brückner und Lampe-Berlin erhaltene Cubebe verdient besondere Erwähnung. Unter dem Mikroskope zeigte dieselbe eine solch reichliche Menge kleiner nadelförmiger Krystalle, wie ich sie in keiner anderen Sorte angetroffen habe. Dieselben waren so reichlich, daß es mit Leichtigkeit gelang, sie durch Abspülen eines Schnittes in einem Tropfen Wasser zu isolieren. Es hinterblieben beim Verdunsten desselben die Kryställchen in großer Zahl und konnte mit Sicherheit ihre Identität mit Cubebin festgestellt werden.

In diese Abteilung gehört ferner: Piper Cubeba, var. badak. (Dr. Treub') giebt an, daß im betanischen Garten von Buitenzorg drei Varietäten von Piper Cubeba verkommen, welche die Eingeborenen als Rinoe') katoentjar, Rinoe badak und Rinoe tjaroeloek unterscheiden. Erstere liefert die offizinelle Sorte.)

Diese Varietät, welche ich aus dem botanischen Garten von mzorg erhielt, soll sich nach Dewewe wre *) von Piper Cubeba katoentjar, außer durch die Schwefelsäurereaktion auch äußer-

4) Dewewre, I. o.

¹⁾ Planchon und Collin, Drogues simples d'origine végétale p. 420.

Dr. Treub. Der botan. Garten v. Buitenzorg.

P) Rince-Cubeba officinalis.

lich durch die Farbe, welche mit der der offizinellen Sorte nicht ganz übereinstimme, und durch die größere Breite der inneren Parenchymschicht des Pericarps (ip.) unterscheiden. Während letztere bei Badak aus 8, 9, selbst 12 Zellreihen bestehe, soll sie bei Katoentjar 4-5 solcher stark sein. Beide Unterschiede können nicht als durchgreifend angesehen werden. Die Farbe der offizinellen Sorte ist schon an sich bei den verschiedenen Handelssorten nicht unbedeutenden Schwankungen unterworfen, auch die Breite der Schicht ip ist, wie ja Dewèwre selbst angiebt, eine stark wechseinde, und ich kann hinzufügen, dass ich bei verschiedenen Früchten von Katoentjar dieselbe nicht nur nicht schmäler, sondern sogar breiter als bei Badak gefunden habe. Als einziger wirklich durchgreifender Unterschied ist dagegen die Reaktion mit Schwefelsäure zu betrachten; während die offizinelle Sorte die bekannte purpurviolette Färbung giebt, nimmt Piper Cubeba var. badak nur eine gelbbraune an.

Dewèwre will zwischen den beiden Pflanzen noch einen weiteren Unterschied in der Behaarung entdeckt haben. Auch dieser dürfte meiner Ansicht nach nicht stichhaltig sein, da beim Kultivieren von Pflanzen oft eine völlige Aenderung in der Behaarung eintritt. Ich erinnere hier nur an Digitalis, welche in wildwachsendem Zustande außerordentlich stark behaart ist, im kultivierten aber nur sehr schwach.

Mit Piper Cubeba var. badak stimmten acht Handelssorten überein, dieselben lassen sich also durch das Ausbleiben der Schwefelsäurereaktion mit Leichtigkeit von der echten offizinellen Sorte unterscheiden.

Weiterhin würden hierher gehören eine größere Anzahl von Mustern, deren Bezeichnung entweder nur aus Nummern, resp. ganz allgemein gehaltenen Namen (kultiviert, großbeerig, kleinkorn etc.) besteht, oder aber deren Bezeichnung die zweifelhafte Bestimmung der Früchte hervorhebt und auf deren weitere Beschreibung ich hier um so eher verzichten kann, als De wèwre, dem teilweise lebende Exemplare der ganzen Pflanze zur Verfügung standen, dieselben zu identifizieren versucht hat. Nur zwei der auffallendsten seien hier erwähnt, um zu zeigen, daß die in diese Abteilung gehörenden

Früchte oft bedeutend von dem Bau des Piper Cubeba hinsichtlich der inneren Steinzellenschicht abweichen können.

Cube ben von Sumatra. Die Früchte sind etwas kleiner als eine gute Durchschnittscubebe und im Ganzen von etwas hellerer Farbe, gleichen aber sonst der Droge vollständig. Im Querschnitt zeigt die Fruchtschale unter dem Mikroskope das den Früchten dieser Abteilung zukommende Bild, die innere Steinzellenschicht, welche für diese Cubeben charakteristisch zu sein scheint, besteht aber nicht wie bei Piper Cubeba aus mässig radialgestreckten Steinzellen (etwa 2:1), sondern aus ganz auffallend stark radialgestreckten, deren Länge häufig die Breite um das Vierfache überragt.

Mit konz. Schwefelsäure geben diese Früchte Rotfärbung, es ist dieses die einzige der von mir untersuchten Sorten, welche ohne im Bau vollständig mit der echten Cubebe übereinzustimmen, diese Reaktion zeigte.

Ein als Piper crassipes Korthals? bezeichnetes Muster scheint mit dem von Dewewre beschriebenen Piper Cubeba var. crassipes übereinzustimmen. Die Früchte unterscheiden sich im Bau von der echten Cubebe eigentlich nur durch die innere Steinzellenschicht, welche im Gegensatz zu Piper Cubeba aus mehr isodiametrischen Sklereiden gebildet ist. Mit konz. Schwefelsäure giebt diese Sorte keine Cubebinreaktion.

Schließlich ist hier noch eine Sorte zu erwähnen, die mir durch Vermittelung des Herrn Prof. Hartwich unter dem Namen "Beisorte von Jobst" aus Bern zuging. Diese Sorte dürfte identisch sein mit der gleichbezeichneten, von Flückiger¹) erwähnten. Flückiger hält sie für eine völlig reife echte Cubebe. Ich mußbemerken, daß sie allerdings den Bau der offizinellen Frucht zeigt, aber sich mit konz. Schwefelsäure nicht rot färbt. Ob sie nun doch einer anderen Sorte, etwa Rinoe badak angehört, oder ob die Rinoe katoentjar im reifen Zustande kein Cubebin enthält, kann ich nicht entscheiden.

¹⁾ Flückiger, Pharmakognosie, 1867 S. 615.

3. Aeussere Steinzellenschicht vorhanden, meist sehr schwach entwickelt, innere gänzlich fehlend. (Fig. 3.)

Piper mollissimum, Blume. Breite 13 mm, Länge 13 mm, Stiel 17 mm.

Die unter dem Namen K e b o e - C u b e b e n bekannten Früchte unterscheiden sich wesentlich von den echten Cubeben. Ihre Größe überragt die der letzteren um ein Bedeutendes, ein Unterschied, der sich ganz besonders beim Aufweichen, wobei die Frucht von Piper mollissimum sehr stark aufquillt, bemerkbar macht. Sie besitzen einen am unteren Ende etwas erweiterten Stiel, der die Frucht im trockenen Zustande um mehr als das Doppelte an Länge übertrifft, ihre Farbe ist schwärzlich grau, sie zeigen unregelmäßig grobe Runzelung und machen den Eindruck stark zusammengeschrumpfter Beeren. Der Same schließt sich unmittelbar an das Pericarp an und läßt sich von letzterem nicht, wie bei den Früchten der vorerwähnten beiden Abteilungen, trennen, beim Durchschneiden erscheint derselbe weiß.

Ein Querschnitt durch die Frucht lehrt (Fig. 3), dass nur eine äußere sehr wenig entwickelte Steinzellenschicht vorhanden ist (a. st.), die innere fehlt gänzlich, doch ist die innere Parenchymschicht des Pericarps (ip) verholzt, mit Phloroglucin und Salzsäure zeigt dieselbe die bekannte Ligninreaktion. In der äußeren Parenchymschicht sind zahlreiche orangerete Fetttropfen enthalten, dieselben färben sich auf Zusatz von konz. Schwefelsäure, besonders an dünnen Schnitten sehr schön sichtbar, prachtvoll grün. Die Farbe geht bald in schmutziggrün über. Im Perisperm erkennt man eine reichliche Anzahl kleiner nadelförmiger Krystalle, welche bei Einwirkung konz. Schwefelsäure bald verschwinden. Die Gefäsbündel sind verhältnismässig stark entwickelt und mit mehreren Fasern versehen. Abgesehen von der durch die Oeltropfen hervorgerufenen blauen Farbe färben sich die Schnitte mit konz. Schwefelsäure gelb.

Mit Piper mollissimum konnten identifiziert werden, die von Vogl¹) als Karbauw-Beeren²) von Java beschriebenen

¹⁾ Vogl, l. c. S. 482.
2) Mit Karaboe bezeichnet man auf Sumatra eine Schlingpflanze:
Connarus semidecandrum.

Früchte und die von demselben ebendaselbst angeführten "Falschen Cubeben, Beisorte aus Amsterdam."

4. Aeussere und innere Steinzellenschicht fehlend. (Fig. 4.)

Piper Clusii DC.

Breite 5½ mm, Länge 6 mm, Stiel 6 mm.

Die Früchte sind schwärzlichbraun, im allgemeinen von mehr elliptischer als runder Form und auf dem Scheitel mit einem kleinen Spitzchen versehen. Eine Runzelung, wie die echten Cubeben sie zeigen, ist an den meisten Früchten nicht zu erkennen, dort wo Runzelung existiert, tritt dieselbe niemals in der bei Cubeben beobachteten Schärfe auf. Der Stiel ist verschieden lang, in den Manche Früchte meisten Fällen aber etwas länger als die Frucht. haben ein bestaubtes Aussehen, welches ihnen eine mehr weißlichgraue Farbe verleiht. Unter dem Mikroskope erkennen wir, dass sowohl innere als aussere Steinzellenschicht fehlt; die innere Parenchymschicht (ip) ist nicht verholzt. Die ganze Parenchymschicht enthält größere gelbe Sekretzellen (oe) in großer Zahl, so dass die innere fast vollständig gelb dadurch erscheint. ausere (ap) enthält neben den gelben Oelzellen noch kleine, formlose, orangerote Klümpchen von fettem Oel in reichlicher Menge. Konzentrierte Salzsäure färbt die Sekretzellen hochgelb, konzentrierte Schwefelsäure ruft im ganzen Gewebe eine starke, von Piperin herrührende Rotfärbung hervor, welche besonders schön in den Oelzellen auftritt.

In Piper Clusii wiesen Stenhouse¹) und in letzter Zeit Herlant²) Piperin nach. Herlant giebt an, dasselbe finde sich nur im Perisperm, diese Angabe ist, wie ich Seite 25 nachgewiesen habe, falsch. Piperin findet sich sowohl im Pericarp, wie im Perisperm.

Piper guineense Schumann. Breite 5¹/₂ mm, Länge 6 mm, Stiel 7 mm.

Die Früchte gleichen denjenigen von Piper Clusii so sehr, daß sie durch das Aeußere und auch durch das mikroskopische Bild nicht wohl von einander zu unterscheiden sind. Als Unter-

¹⁾ Stenhouse 1. c.

²⁾ Herlant l. c.

schied könnte die im Allgemeinen etwas größere Länge des Stieles gelten, doch dürfte derselbe nicht ganz einwandsfrei sein, da auch bei Piper Clusii ebenso lange Stiele vorkommen. Behandelt man aber die Schnitte beider Früchte unter dem Mikroskope mit konzentrierter Schwefelsäure, so macht sich ein großer Unterschied bemerkbar, diejenigen von Piper Clusii nehmen die beschriebene Rotfärbung an, während die von Piper guineense gelbbraun werden. Vielleicht enthalten letztere kein Piperin. Es ließe sich dann auch bei der großen Aehnlichkeit der Früchte erklären, warum einerseits der Piperingehalt des Piper Clusii behauptet und andererseits, wenigstens bis in die neueste Zeit, bestritten werden konnte, da offenbar Piper guineense sehr oft als Piper Clusii vorgekommen ist. Piper guineense wurde erst durch Schumann als besondere Art von Piper Clusii abgetrennt. Zu den botanischen Verschiedenheiten würde also noch der Unterschied im Verhalten gegen Schwefelsäure hinzuzufügen sein.

Piper guineense kommt im Handel auch mit einem weißlichgrauen Ueberzuge vor, wahrscheinlich durch Pilze hervorgerufen. Diese Sorte hat dann ein stark bestaubtes, "beschlagenes" Aussehen.

Eine Reihe von Mustern afrikanischer Cubeben erwies sich als identisch mit Piper guineense.

Piper borbonense DC.

Breite 21/2 mm, Länge 4 mm, Stiel 6 mm.

Es zeichnet sich Piper borbonense durch seine außerordentliche Kleinheit aus, von der auch schon ältere Pharmakognosieen, wie Martius u. a. sprechen. In der That sind die Früchte dieser Piperacee weitaus die kleinsten, welche ich unter den vielen untersuchten Sorten habe entdecken können. Sie sind von rötlichbrauner Farbe, auf dem Scheitel mit einer Spitze versehen und von ausgesprochen elliptischer Form. Im Bau gleicht Piper borbonense den beiden vorher beschriebenen Sorten.

A. Daruty¹) erwähnt, daß die Früchte lokal als Substitution der Cubeben dienen, unter dem Namen "Cubèbe du pays". Derselbe will Cubebin darin nachgewiesen haben. Wenn Cubebin thatsächlich in diesen Früchten enthalten ist, so ist es entweder in

¹⁾ A. Daruty, Pharm. Journ. and. Trans. Ser. III. No. 833 S. 1047.

sehr geringer Menge vorhanden, oder aber die mikrochemische Reaktion des Cubebins mit Schwefelsäure wird durch andere Stoffe beeinträchtigt. Ich habe wenigstens mit dieser Säure keine Rotfärbung beobachten können und bei der großen Schärfe der Reaktion bin ich der Ansicht, das Piper borbonense kein Cubebin enthält.

Piper Lowong Bl.

Breite 6 mm, Länge 6 mm, Stiel 61/2 mm.

Die Früchte sind zum größten Teil etwas größer als Piper Clusii und der abgeflachte Stiel stärker als bei letzterem. Sie besitzen denselben Bau wie die des Piper Clusii. Konz. Salzsäure färbt auch bei Piper Lowong die blaßgelben Sekretzellen intensiv gelb. Durch konz. Schwefelsäure wird nicht die intensiv rote Färbung wie bei Piper Clusii hervorgerufen, sondern eine mehr gelbbraune, mit einem Stich in's Rötliche. Letztere Säure färbt die orangeroten Oeltröpfchen nach kurzer Zeit blaugrün. Da die Früchte, wie ich im chemischen Teil dieser Arbeit ausführen werde, Piperin, allerdings nur zu 1,5 Proz. enthalten, so scheint die Reaktion wesentlich beeinträchtigt zu werden und zwar durch das ebenfalls in den Früchten enthaltene Pseudocubebin, welches mit Schwefelsäure eine gelbbraune Färbung giebt.

Da mir die Beschaffung einer größeren Menge von Piper Lowong ermöglicht wurde, so habe ich denselben genauer untersucht und verweise in Bezug auf die darin enthaltenen Bestandteile auf den betreffenden Teil dieser Abhandlung.

Eine unter dem Namen "Congo-Cubeben" erhaltene Sorte zeigt völlig den gleichen Bau wie Piper Clusii. Mit konz. Schwefelsäure geben dieselben keine Piperinreaktion, sondern die Oelzellen färben sich hochgelb, während die Fettpartikelchen eine prachtvoll grüne Färbung annehmen, welche nach einigen Minuten wieder verschwindet. Vielleicht dürften diese Früchte mit Piper guineense identisch sein.

Als Pfeffer von Ceylon wurde 1888 eine Piperaceenfrucht auf den Markt gebracht, von welcher in der Chemiker-Zeitung¹) eine mikroskopische Untersuchung und Beschreibung aus der Feder des Herrn Prof. Hartwich erschien. Die Früchte sind rundlich

¹⁾ Chem.-Ztg. 1888 S. 757.

bis rundlich-eiförmig, nur wenig und undeutlich gerunzelt und am Scheitel mit einem Spitzchen versehen. Ihre Größe schwankt zwischen 2—4,5 mm, der teils gleich lange, teils etwas längere Stiel ist sehr häufig abgeflacht und vielfach auch gekrümmt. Die Farbe, besonders der kleinen Stücke, ist schwärzlich-grau, die der größeren (reifen) oft dunkelbraunrot. Der Geschmack der Früchte ist zunächst intensiv pfefferartig brennend, der darauf folgende Nachgeschmack erinnert aber unverkennbar an Macis. Der Querschnitt durch die Frucht des Ceylonpfeffers zeigt die größe Achnlichkeit mit demjenigen der zuletzt beschriebenen Sorten. Der Stärkegehalt scheint je nach dem Reifezustande ein wechselnder im äußeren Parenchym der Fruchtschale zu sein, die innere Schicht (ip) erwies sich stets als stärkefrei.

Auf Zusatz von konz. Schwefelsäure werden die Sekretzellen hochgelb gefärbt.

II. Sitzende Piperaceenfrüchte.

Die in diese Abteilung gehörenden Früchte, welche als Verfälschung der Cubeben auftreten, lassen sich mit Leichtigkeit an dem vollständigen Fehlen des stielartigen Fortsatzes des Pericarps erkennen, weiterhin zeigt aber auch die mikroskopische Untersuchung einen von dem der Cubebe durchaus verschiedenen Bau.

Piper nigrum, L.

Als wesentlichste, sofort in die Augen springende Unterschiede zwischen Piper nigrum und Piper Cubeba würden folgende zu bemerken sein:

- 1. Die äußere Steinzellenschicht besteht bei ersterem nicht wie bei letzterem aus kleinen mehr oder weniger quadratischen Sklereiden, sondern die größte Mehrzahl derselben erscheint auffallend stark in radialer Richtung gestreckt.
- 2. Während die echte Cubebe in der äußeren Parenchymschicht des Pericarps zahlreiche Sekretzellen aufweist, finden sich dieselben beim Pfeffer nur vereinzelt.
- 3. Die bei den Gefässbündeln liegenden Fasern sind zahlreicher wie bei der Cubebe.
- 4. Als hauptsächlichster Unterschied muß der gerade im Piper nigrum ganz besonders charakteristische Bau der inneren Steinzellen-

schicht gelten. Dieselbe besteht aus verholzten, im Querschnitt quadratischen, in der Flächenansicht polyedrisch-isodiametrischen Zellen. Die Aussenwand und auch der obere Teil der Seitenwände derselben sind nicht verdickt, während der größere Teil der Seitenwände, sowie die Innenwand eine starke Verdickung zeigen. Wie ersichtlich, weicht die Sklereidenschicht ganz bedeutend von der bei Piper Cubeba beschriebenen analogen Schicht ab, so daß, selbst bei Untersuchungen von mit Pfeffer vermischtem Cubebenpulver, der Nachweis der Verfälschung keine besonderen Schwierigkeiten machen dürfte.

Als weitere hierher gehörende Unterschiebung der echten Cubebe liegt mir vor die von 'Vogl') beschriebene "Falsche Cubebe 1893". Es sind dieses 8 mm breite, 7 mm lange, teils rötlich braune, teils mehr schwärzlichbraune, stark grobrunzelige Früchte. Zahlreiche, in dem Muster vorhandene ganze Stücke des Fruchtstandes lassen erkennen, dass die Früchte auf der gemeinsamen Spindel, spiralig angeordnet, dicht aufsitzen. Der Geruch erinnert stark an Ingwer; der Geschmack, zunächst ebenfalls ingwerartig, geht bald in einen intensiv bitteren, nicht sonderlich scharfen über. Der Same, welcher mit dem Pericarp zusammenhängt, zeigt beim Durchschneiden im Innern eine weißliche, stärkeartige Farbe, mehr nach außen geht dieselbe in grünlichgelb über, die äußeren Teile des Samens zeigen im Gegensatz zu den innern eine mehr hornartige Beschaffenheit.

Die unter der kleinzelligen Epidermis liegende Steinzellenschicht ist nicht zusammenhängend, sondern wie bei Piper mollissimum aus kleinen, fast isodiametrischen, stark unterbrochenen Sklereiden gebildet. Im äussern Parenchym des Pericarps zeigen sich zahlreiche gelbe, zwischen 60—100 µ große Sekretzellen, die auf Zusatz von Schwefelsäure eine braune Farbe annehmen. Weniger zahlreich finden sie sich in der innern Parenchymschicht. Außerdem finden sich in der äußeren neben Amylum noch sehr zahlreiche kleine Oeltröpfchen, welche durch Schwefelsäure vorübergehend blau gefärbt erscheinen. Eine innere Steinzellenschicht fehlt gänzlich, dagegen nimmt die innere Parenchymschicht des Pericarps mit Phloroglucin und Salzsäure eine starke Rotfärbung an, dieselbe ist

¹⁾ Vogl, l. c.

also verholzt. Das Perisperm, an der Peripherie aus kleinen, nach der Mitte zu größer werdenden, mit kleinkörniger Stärke angefüllten Zellen bestehend, enthält wie das Pericarp reichlich Sekretzellen, welche in Größe, Färbung und Reaktion mit denen des letzteren übereinstimmen.

Mit obigen Früchten im Bau übereinstimmend, erwies sich eine als "Piper crassipes" bezeichnete, 1886 in Hamburg importierte Sorte, von welcher ich ein Muster erhalten hatte. Die Früchte haben mit Piper crassipes natürlich so gut wie nichts gemein, scheinen aber auch nicht mit voriger Sorte identisch zu sein. Wenn auch der größere Teil im äusseren Ansehen den "Falschen Cubeben 1893" vollständig glich, so fanden sich doch auch zahlreiche, teils einzelne, teils an der gemeinschaftlichen Spindel zusammensitzende Früchte von abweichendem Aeußeren. selben zeigten an Stelle der groben unregelmässigen Runzelung eine durchaus regelmässige, in der Peripherie verlaufende, deutlich erkennbare Streifung, welche ich niemals an den Früchten der vorher erwähnten Sorte habe konstatieren können. Eine weitere, aber wohl weniger wichtige Unterscheidung zeigte sich bei Behandlung der Schnitte mit konz. Schwefelsäure, wobei ich keine Blaufärbung der orangeroten Fetttröpfchen erkennen konnte, dieselben nahmen eine mehr graue Farbe an. Weiter zeigte auch der Samen beim Durchschneiden nicht die gleiche Farbe, wie derjenige der "Falschen Cubebe 1893", sondern derselbe war durchaus gleichmässig hornartig und gleichmäßig grünlichschwarz.

Ich will hier bemerken, dass ich die erwähnten in der Peripherie gestreiften Früchte auch in einem von Brückner und
Lampe erhaltenen Muster, mit anderen Cubeben gemischt, in
ziemlicher Menge auffand.

III. Früchte aus anderen Familien.

Die hierher gehörenden, als Verfälschung der Cubeben vorkommenden Früchte, mit deren mikroskopischer Untersuchung ich mich nicht beschäftigte, sollen hier nur der Vollständigkeit wegen, kurz aufgeführt werden.

Es würden zu erwähnen sein, diejenigen von Daphnidium Cubeba, Lour., Familie der Lauraceae, welche von verschiedenen englischen Forschern als Verfälschung beobachtet worden sind. Es würde auf das Vorkommen dieser Früchte besonderes Gewicht zu legen sein, da nachgewiesenermaßen der Genuß derselben verschiedentlich nicht unbedenkliche Vergiftungserscheinungen hervorgerufen hat. Zur Erkennung derselben genügt ein einfaches Durchschneiden der Frucht; während der Same aller Piperaceenfrüchte aus einer zusammenhängenden Masse besteht, fallen bei Daphnidium Cubeba ohne weiteres die beiden großen Cotyledonen in die Augen.

In gesundheitlicher Hinsicht weniger wichtig ist die Gegenwart der Früchte von Myrtus Pimenta Lindley, Familie der Myrtaceae. Obgleich von fast allen Pharmakognosien und anderen ähnlichen Lehrbüchern als Verfälschung resp. Verwechslung angeführt, scheinen dieselben doch recht selten hierzu gebraucht zu werden. Die dem Scheitel der Frucht noch anhaftenden Kelchreste und die Zweifächerigkeit machen übrigens eine Erkennung ohne weiteres möglich.

Häufiger kommen dagegen Rhamnusfrüchte vor, wenn auch vielleicht nicht als Verfälschung, so doch immerhin als recht unliebsame, jedenfalls überflüssige Beimengung, wahrscheinlich herrührend von gar zu großer Nachlässigkeit beim Sammeln. Auch sie sind unschwer nachzuweisen, schon der äußeren Frucht sieht man auf den ersten Blick an, daß dieselbe nicht ein-, sondern vierteilig ist, außerdem bildet der (wirkliche) Stiel, der leicht zu entfernen ist und dann eine Anheftungsnarbe hinterläßet, eine sichere Unterscheidung von Piper Cubeba.

Auch die in neuester Zeit aufgetauchten Xanthoxyleenfrüchte bieten keine Schwierigkeiten betreffs der Unterscheidung von Cubeben; der vorhandene Stiel und die im Reifezustande aufspringende Fruchtschale lassen sie sofort erkennen.

De we wre erwähnt noch die Früchte von Embelia ribes Burn, eine zur Familie der Myrsineae gehörende Pflanze, als eine möglicherweise zukünftige Verfälschung. Ich habe dieselben wohl als Verfälschung des Pfeffers erwähnt gefunden, es ist mir aber bislang noch kein Fall bekannt geworden, daß diese Früchte mit Cubeben zusammen angetroffen wären.

Aus den hier angeführten zahlreichen Angaben geht wohl zur Genüge hervor, dass die Cubeben sehr häufig Verfälschungen ausgesetzt sind. Es geht aber auch ferner daraus hervor, dass die Forderungen der Pharmakopoeen durchaus nicht genügend sind, um Verfälschungen auszuschließen. Die Forderungen dürften daher zu erweitern sein und zwar sollte erstens verlangt werden, dass die Droge nach Zerreiben in einem Porzellanmörser oder beim Betrachten eines Schnittes durch die Frucht unter dem Mikroskope, auf Zusatz von konz. Schweselsäure sich purpurviolett särbe, zweitens sollte eine

mikroskopische Untersuchung verlangt werden, um durch dieselbe zu zeigen, daß die Droge von Piper Cubeba, mit innerer und äußerer Steinzellenschicht, stammt, und nur solche Früchte sollten als Cubeben in den Offizinen zugelassen werden, die außer dem der echten Cubebe charakteristischen Bau noch die Schwefelsäurereaktion geben. Beide Forderungen sind zu stellen, weil einerseits Piperaceenfrüchte, infolge eines Gehaltes an Piperin, Rotfärbung mit Schwefelsäure hervorrufen, die von Ungeübteren mit der Cubebinreaktion verwechselt werden könnte und weil andererseits Piperaceenfrüchte im Bau mit der offizinellen Cubebe übereinstimmen können, ohne die charakteristische Cubebinreaktion zu geben.

Es könnte eingewendet werden, dass letztere Identitätsreaktion sich auf die Anwesenheit eines Körpers stütze, welcher nichts mit der therapeutischen Wirkung der Cubeben zu thun hat. Diese Einwendung würde meines Erachtens nicht stichhaltig sein. Allerdings ist Cubebin nicht therapeutisch wirksam, da aber die Cubebensäure und das indifferente Harz, welche beiden Substanzen den arzneilichen Wert bedingen, sich ebenfalls, soviel wir bis jetzt wissen, mit konz. Schwefelsäure rot färben, da zweitens nach unseren bisherigen Kenntnissen die wirksamen Stoffe stets mit Cubebin zusammen vorkommen, und da uns drittens für sie besondere charakteristische Reaktionen fehlen, so ist es nicht nur zulässig, sondern nothwendig, einen so charakteristischen Bestandteil, wie es das Cubebin ist, zur Erkennung heranzuziehen.

Ich verweise in dieser Beziehung auf die Senegawurzel, bei der die schweizerische Pharmakopoe die Anwesenheit des Methylesters der Salicylsäure nachweisen läßt, obschon dieser Körper doch jedenfalls bei der Wirkung so gut wie unbeteiligt ist.

So lange also nicht mit Sicherheit festgestellt ist, dass die keine Cubebinreaktion gebenden Varietäten der Cubeben sich nur durch Abwesenheit von Cubebin von der offizinellen Cubebe unterscheiden, dass sie aber die wirksamen Stoffe enthalten, so lange dürften obige beiden Forderungen ihre volle Berechtigung behalten.

·Chemischer Teil.

Während der Ausführung des pharmakognostischen Teils dieser Arbeit kam mir ein Cubebenpulver zu Gesicht, welches Herr Professor Dr. Hartwich behufs Darstellung von Uebungspräparaten für Praktikanten von einem renommierten Drogenhause auf Bestellung zugesandt erhalten hatte. Es erregte dieses angeblich von echten Cubeben stammende Pulver in verschiedener Hinsicht meine Aufmerksamkeit. Schon die organoleptische Untersuchung desselben ergab weitgehende Verschiedenheiten zwischen diesem und einem wirklichen Cubebenpulver; die Farbe war eine dunkel kaffeebraune, der Geruch vollständig verschieden von dem der echten Cubeben und auch der Geschmack ein wesentlich anderer. Gerauere Untersuchung ergab ferner, dass dieses Pulver mit konz. Schwefelsäure anstatt der prachtvollen Purpurfärbung, welche gute Cubeben stets geben, nur eine schmutzig braunrote Färbung annahm, außerdem konnte unter dem Mikroskope das vollständige Fehlen der für die echte Droge so charakteristischen Steinzellen nachgewiesen werden. Alle diese Ergebnisse wiesen mit Bestimmtheit darauf hin, dass das vorliegende Pulver von falschen Cubeben herrühren mußte und ich beschloss daher, meine Arbeit durch eine eingehendere chemische Untersuchung dieser Cubebe zu vervollständigen.

Auf Erfragen erfuhr ich, dass ein größerer Posten dieses Surrogates in Hamburg lagerte und gelang es mir auch schließlich, nicht ohne Mühe, durch die freundliche Vermittelung des Herrn B. Siegfried-Zofingen, in den Besitz von einigen Kilos der ganzen Früchte zu kommen.

Ein Blick auf diese lehrte, dass es sich nicht um Früchte von Piper Cubeba handelte, ja bei genauerem Zusehen zeigte sich sogar, dass diese falschen Cubeben noch mit erklecklichen Mengen anderer Früchte untermengt waren. Eine sorgfältige Verlesung eines Teiles derselben ergab folgende Zusammensetzung:

Meine erste Vermutung, es mit Früchten afrikanischen Ursprungs und zwar mit Piper Guineense, dem sie in der That außerordentlich ähnlich sind, zu thun zu haben, erwies sich als unrichtig.

Ich brachte mit Sicherheit in Erfahrung, dass die in Hamburg lagernde Sendung nicht von Afrika, sondern direkt von Java importiert worden war, und es gelang mir denn auch, die vorliegenden Früchte durch Vergleichung mit dem mir zu mikroskopischen Untersuchungen zu Gebote stehenden Material als Piper Lowong Bl. zu identifizieren, dessen nähere Beschreibung aus dem pharmakognostischen Teile dieser Arbeit zu ersehen ist.

Eine vorläufige, mit einer geringeren Menge der ausgelesenen palverisierten Früchte angestellte Untersuchung ergab die vollständige Abwesenheit von Cubebin, dagegen die Gegenwart von krystallisierenden Körpern, welche sich als verschieden erwiesen, nicht nur vom Cubebin, sondern auch von allen den Substanzen, die bislang aus Teilen der verschiedensten Pflanzen aus der Familie der Piperaceen isoliert worden sind.

Es sind diese krystallisierenden Körper, welche vor allem mein Interesse erregten, und will ich deshalb auch vorausschicken, dass ich mich nur mit diesen eingehend in nachstehender Arbeit beschäftigen werde und die außerdem isolierten Bestandteile, wie ätherisches und fettes Oel, sowie die Harze, als für mich augenblicklich von weniger großem Interesse, einem eventuellen späteren genaueren Studium vorbehalte.

Zum Zwecke der Untersuchung wurden die Früchte zunächst nach Möglichkeit von den Rhamnusfrüchten, Stielen, vor allem aber von den wenigen echten Cubeben befreit, in ein mittelfeines Pulver verwandelt und 3500 g desselben der Destillation mit Wasserdämpfen unterworfen. Es zeigte sich hierbei dieselbe Erscheinung, wie sie bei der Destillation des echten Cubebenöles zu beobachten ist: die ersten Anteile gehen leicht über, dann nimmt die Menge des überdestillierenden Oeles allmählich ab und die letzten Reste werden so hartnäckig von dem Pulver zurückgehalten, dass sie überhaupt nicht durch Wasserdämpse übergetrieben werden können, wenigstens nicht in den, den Laboratorien gewöhnlich zur Verfügung stehenden Apparaten. Um auch diese letzten Anteile zu gewinnen, musste, wie später noch erwähnt werden wird, das durch Extraktion gewonnene Harz einer weiteren Destillation interworfen werden. Diese so getrennt erhaltenen Teile des Oeles interscheiden sich wesentlich von einander. Während das im Beindorf schen Apparate übergetriebene Oel fast farblos war, höchstens einen Stich ins Gelbliche erkennen ließ, dünnflüssige Konsistenz zeigte und ein spez. Gew. von nur 0,865 besaß, war das aus dem Extrakte gewonnene von stark gelber Farbe, bedeutend dickflüssiger und hatte ein spez. Gew. von 0,924. Das Gesamtöl war von lichter gelber Farbe, etwa von der des Mandelöles. Die Ausbeute betrug im Ganzen 432 g, also annähernd 12,4 Proz.

Das Oel wurde nach dem Trocknen über Chlorcalcium, der fraktionierten Destillation aus dem Oelbade im Vakuum unterworfen und konnten bei einem Druck von 17 mm folgende vier Fraktionen aufgefangen werden:

I. Fraktion bis 80° übergehend.
II. "zwischen 80—110° übergehend.
III. " 110—148° "
IV. " 148—170° "

Die grötste Menge destillierte bis 80°, das Oel dieser Fraktion war vollständig wasserhell, die zweitgrößte Menge lieferte die dritte Fraktion, dasselbe war gelb gefärbt, zwischen 80—110° und 148 bis 170° ging verhältnismäßig wenig Oel über, ersteres war von sehr schwach gelblicher Farbe, letzteres aber deutlich gelbgrün. Bis gegen 160° destillierte das Oel vollständig normal, beim Ueberschreiten dieser Temperatur schienen aber wesentliche Veränderungen mit dem noch im Fraktionskolben befindlichen Anteile vor sich zu gehen. Es entwickelten sich Wasserdämpfe, welche sich im Kühler zu Tropfen verdichteten und das nunmehr übergehende Oel nahm eine grüne Farbe an, es wurde bedeutend dickflüssiger, so daß die einzelnen Tropfen in dem in der Vorlage befindlichen Oele untersanken und sich als grüne Schicht am Boden ansammelten.

In Fraktion III schieden sich nach einigem Stehen deutliche Krystalle ab, allerdings nur in geringer Menge. Die Versuche, durch Einstellen der verschiedenen Fraktionen in eine Kältemischung, eine erheblichere Abscheidung von Krystallenzu erzwingen, verliefen resultatlos, selbst durch anhaltendes Abkühlen vermittelst einer Mischung aus zwei Teilen zerstoßenem Eis und einem Teile Chlornatrium, war eine Vermehrung der Krystalle nicht zu bemerken. Die vorhandene geringe Menge derselben wurde von dem Oele getrennt und konnte, da sich herausstellte, daß sie in Aether, selbst in siedendem, nur sehr schwer löslich waren, durch wiederholtes Uebergießen mit Aether leicht von den letzten Spuren anhaftenden Oeles befreit werden.

Fig. 2.

4

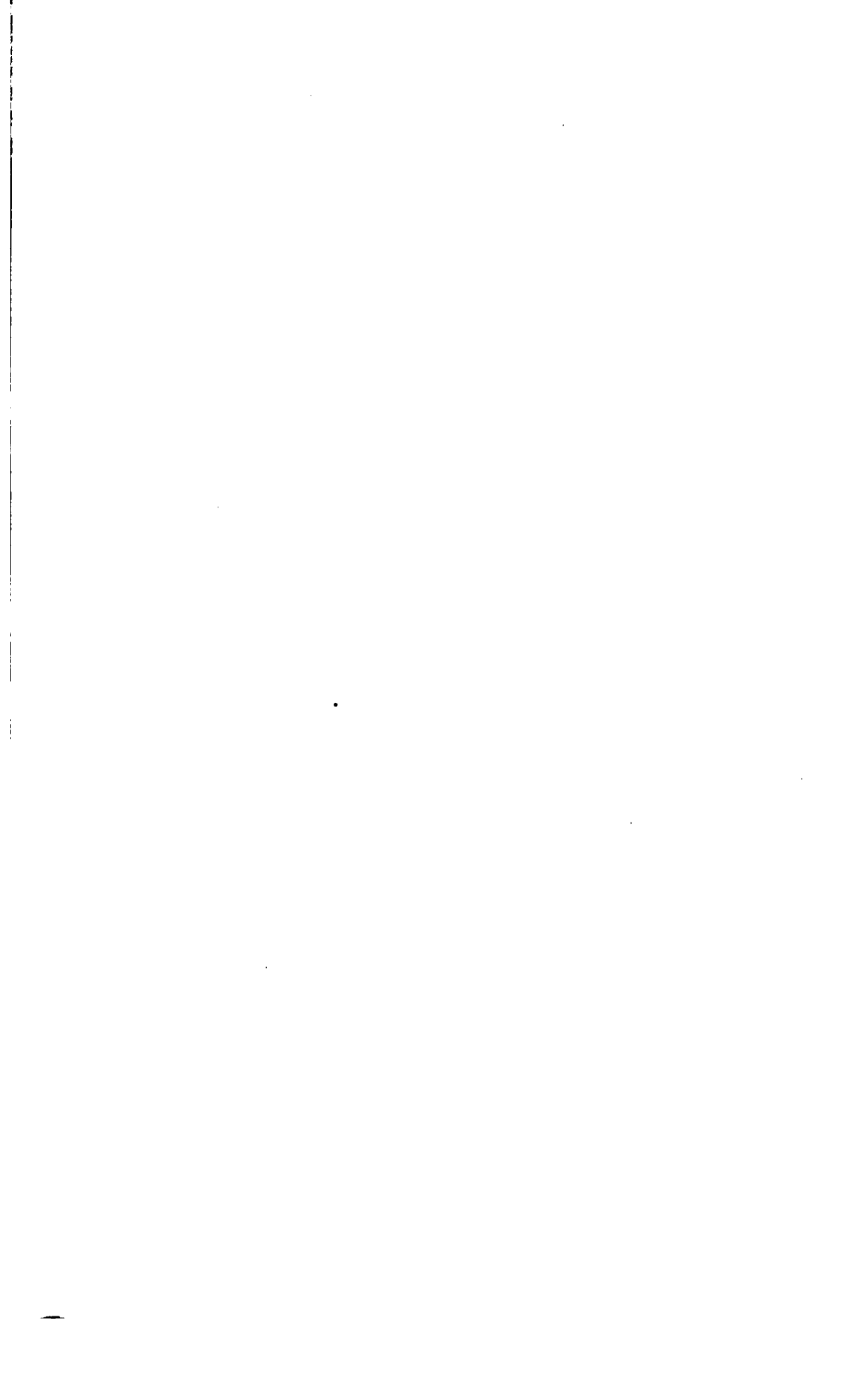


Fig. 3.

•

9

- •

æ

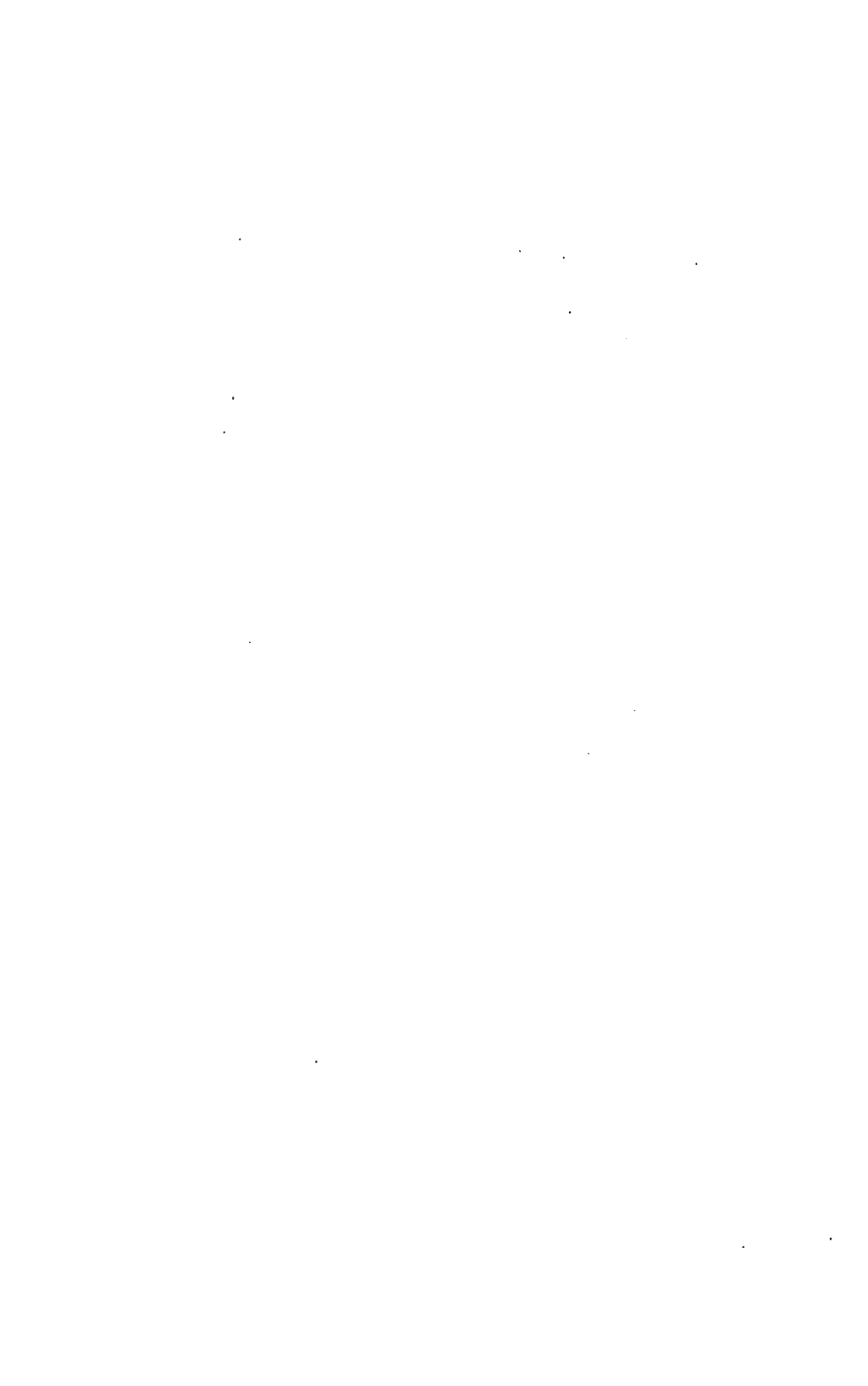


Fig. 4.



Aus dem Oele älterer Cubeben scheiden sich bei längerem Abkühlen ebenfalls Krystalle ab, Cubebencampher, auch Cubebén genannt. Dieser Körper, von der Zusammensetzung C₁₅ H₂₄, H₂ O, ist nicht identisch, wie sich aus Nachstehendem ergiebt, mit den von mir erhaltenen Krystallen. Cubebencampher schmilzt bei 65° und löst sich in konz. Schwefelsäure farblos auf.

Nach mehrfachem Umkrystallisieren aus siedendem Chloroform, aus wolchem sich die Krystalle beim Erkalten abscheiden, erhielt ich einen som geweißen, sehr leichten, in kleinen Nadeln krystallisierenden Körper, dessen Schmelzpunkt bei 1640 lag. In konz. Schwefelsäure löste er sich mit gelbroter Farbe auf. Derselbe löste sich leicht beim Erwärmen in Alkohol, Chloroform, Benzol, Essigäther und Eisessig, sehr schwer aber in Aether; in Petroläther war er völlig unlöslich. Stickstoff konnte in demselben nicht nachgewiesen werden.

Da ich von dem Körper im Ganzen nur 0,25 g isolieren konnte und mir von dieser geringen Menge noch ein Teil beim Reinigen verloren ging, so konnte ich leider nur eine einzige Verbrennungsanalyse ausführen:

0,1176 g Substanz gaben 0,2975 $CO_2 = 0,08140$ C. und 0,1232 $H_2O = 0,01368$ H.

oder in Prozenten:

Berechnet für C_{10} H_{16} , 2 H_{2} O:	Gefunden:	
C = 69,76 Proz.	69,21 Proz.	
$\mathbf{H} = 11,62 ,$	11,63 "	
O = 18,60	19,16 "	

Die Substanz sublimierte vor dem Verbrennen und bedeckte den kälteren Teil der Röhre mit langen, wohlausgebildeten Nadeln.

Wie ersichtlich, stimmen die erhaltenen Zahlen ziemlich gut auf einen Körper der Formel C_{10} H_{16} , 2 $H_{2}O$ und dürfte demnach, wie der Cubebenkampher C_{15} H_{24} , $H_{2}O$ das Hydrat des Cadinens vorstellt, die hier vorliegende Substanz das Dihydrat eines Terpens von der Formel C_{10} H_{16} bilden.

Nach dem Aufhören der Destillation im Vakuum waren im Fraktionskolben nicht unerhebliche Mengen eines nach dem Abkühlen festen, vollkommen spröden Harzes zurückgeblieben. Dasselbe war in Farbe, Konsistenz und Geruch dem Kolophoniumharze sehr ähnlich, die erhaltene Menge betrug etwas über 8 pCt. des

verwendeten Gesamtöles. Es ist in Chloroform, Aether, Benzol, Petroläther und Schwefelkohlenstoff schon in der Kälte löslich, während es sich in Alkohol, Eisessig und Essigäther auch beim Kochen nur teilweise löst. Amylalkohol löst es beim Erwärmen vollständig, beim Abkühlen scheidet sich jedoch ein Teil wieder aus. Aus keinem Lösungsmittel gelang es, das Harz krystallisiert zu erhalten, nur mit Hilfe des Polarisationsmikroskopes konnten in den Verdunstungsrückständen geringe Mengen sehr kleiner Krystalle erkannt werden. Durch sehr häufiges Ausfällen des Harzes aus seiner Lösung in heißem Amylalkohol mittelst Spiritus, bekam ich schließlich einen weißen, spröden, beim Erwärmen in der Hand nicht knetbaren Körper, welcher aber nichts von seiner harzartigen Natur verloren hatte und sich aus den verschiedenen Lösungsmitteln stets amorph abschied.

Destillation im Vakuum arhaltenen Die einzelnen durch Fraktionen wurden unter gewöhnlichem Druck rektifiziert. Wie bei der Destillation im Vakuum, so war auch hier eine schon bei 1650 beginnende teilweise Zersetzung des Oeles zu bemerken. Ein geringer Teil des Oeles, nur wenige Gramm, ging zwischen 140 bis 165 0 über, die später übergehenden Anteile konnten der Hauptsache nach in zwei Fraktionen unterschieden werden, eine 40 Proz. des Gesamtöles betragende, zwischen 165-175° siedende und eine 34 Proz. betragende, von 230-255 o überdestillierend. Die erste Fraktion war durchaus wasserhell, zeigte ein spez. Gewicht von 0,854 bei 220 und drehte die Polarisationsebene im Wildt'schen Polaristrobometer bei 100 mm Röhrenlänge, um 220 nach rechts. Die zweite Hauptfraktion besals das spez. Gew. 0,9218, erwies sich als optisch inaktiv und zeigte eine stark gelbe Farbe. Eine bei ungefähr 270° übergehende geringe Menge des Oeles hatte eine ausgesprochen blaugrüne Farbe, es dürfte demnach auch das ätherische Oel von Piper Lowong, ganz wie dasjenige von Piper Cubeba, in den höchst-iedenden Anteilen ein blaues Oel enthalten. Im Fraktionskolben hinterblieb schließlich nach beendeter Destillation ein harzartiger, brauner, klarer Rückstand, welcher sich nicht von dem bei der Destillation im Vakuum erhaltenen unterschied.

Bei Ausführung der weiteren Untersuchung gedachte ich mich zunächst an die von Schmidt für Cubeben angegebene Methode anlehnen zu können. Das von dem ätherischen Oele befreite Pulver wurde von dem überstehenden Wasser getrennt, abgepresst, dem Wasserbade von den letzten Resten Feuchtigkeit befreit und die zusammengeballte Masse wieder in ein mittelfeines Pulver verwandelt Ich versuchte dasselbe mit Alkohol auszuziehen, doch stellte sich die Unmöglichkeit einer vollständigen Erschöpfung diesem entgegen. Das Pulver wurde sowohl wochenlanger Maceration wie Digestion, unter sehr häufigem Abpressen und Uebergießen mit neuen Mengen Alkohol, unterworfen, stets nahm aber dieser aufs Neue eine gelbe Farbe an; auch ein wiederholtes Auskochen mit Alkohol führte zu keinem besseren Resultate, selbst nach einer monatelang fortgesetzten kontinuierlichen Perkolation blieb die abtropfende Flüssigkeit immer noch verhältnismäßig stark gefärbt. lich wurde das Pulver in einem eigens zu diesem Zwecke, aus Metall angefertigten, großen Soxhlet'schen Extraktionsapparat gebracht und 14 Tage lang mit siedendem Alkohol extrahiert. Als aber auch dann noch der Alkohol stark gefärbt blieb, wurde der Versuch, die Erschöpfung mit dieser Flüssigkeit zu erzwingen, aufgegeben. Wie sich später herausstellte, wurde die stete Gelbfärbung des Alkohols durch die wasserlöslichen Extraktivstoffe bedingt, dieselben waren etwas, wenn auch nur in Spuren, in demselben löslich.

Nach vielfachen tastenden Versuchen zur Anffindung einer anderen Methode behufs Gewinnung der krystallisierenden Substanzen, gelangte ich schließlich zu der nachstehend zu beschreibenden, welche mir für meine Zwecke als die am meisten geeignete erschien;

Das von dem aetherischen Oele durch Destillation mit Wasserdämpfen befreite Pulver wurde nach dem Trocknen und abermaligem Pulverisieren in den erwähnten Extraktionsapparat, in welchem rund 800 g auf einmal verarbeitet werden konnten, gebracht und mit Aether extrahiert. Nach vollständiger Erschöpfung wurde die Extraktion mit Chloroform fortgesetzt, doch entzog dieses dem Pulver selbst nach zweitägigem Ausziehen nur unwesentliche Spuren. Die Auszüge wurden von Aether resp. Chloroform durch Destillation befreit und die letzten anhaftenden Spuren durch längeres Erwärmen auf dem Wasserbade verjagt. Ich erhielt so ein dickes, noch stark nach aetherischem Oele riechendes Extrakt von dunkel braunroter Farbe und brennend scharfem Geschmack, der besonders

intensiv hervortrat, wenn eine Spur des Extraktes, in Alkohol oder Aether gelöst, auf die Zunge gebracht wurde. Dasselbe wurde mit etwa dem gleichen Gewichte Glaspulver gemischt und im Extraktionsapparate mit leichtsiedendem Petroläther ausgezogen. Den vom Petroläther nicht aufgenommenen Anteil gewann ich durch weiteres Ausziehen mit Aether wieder, es stellte derselbe, nach dem Verdunsten des Aethers, ein braunes, in der Kälte festes Harz dar, dasselbe war völlig geruchlos, also frei von ätherischem Oel, der Geschmack war wie vorher, ein brennend scharfer. Beim Behandeln des Harzes mit verdünnter Kalilauge, zeigte sich, dass durch dieselbe nicht unwesentliche Mengen in Lösung gingen, ich löste es daher abermals in Aether und schüttelte die ätherische Lösung zum Zweck der Entfernung des in Kalilauge löslichen Teiles mit einer größeren Menge einer 4 prozentigen Lauge. Beim Ablassen derselben gewahrte ich zu meinem größten Erstaunen, daß sich eine geringe Menge Krystalle abgeschieden hatte. Dieselben wurden gesammelt und die ätherische Harzlösung abermals mit Kalilauge geschüttelt, wobei sich wiederum nach 24 stündigem Stehen Krystalle gebildet hatten und zwar an der Berührungsfläche der beiden Flüssigkeiten. Die Operation wurde nun so oft wiederholt, als noch ein Abscheiden von Krystallen beobachtet wurde. Ein Versuch, die Kalilauge durch Wasser zu ersetzen, misslang vollständig, da die ätherische Harzlösung eine so innige Emulsion mit demselben bildete, dass an ein Absetzen gar nicht zu denken war, erst durch erneuten Zusatz von etwas konzentrierter Lauge konnte eine glatte und vollkommene Scheidung erzielt werden. Die letzten Reste an Krystallen konnten übrigens nicht auf diese Weise dem Harze entzogen werden, noch viel weniger aber durch Auflösen desselben in den verschiedenen Lösungsmitteln und langsamer Verdunstung derselben. Dagegen gelang eine Gewinnung weiterer Mengen von Krystallen mit Hülfe der Kalk-Aetherextraktionsmethode. Das Harz wurde zu diesem Zwecke mit dem zehnfachen seines Gewichtes an Aetzkalk gemischt, mit der zur Löschung des letzteren theoretisch nötigen Menge Wasser versetzt und das Gemisch nach erfolgter Löschung im Extraktionsapparate mit Aether ausgezogen.

Die bei den verschiedenen Operationen gesammelten, dunkelbraunen, noch mit Harz vermischten Krystalle erwiesen sich als in Aether sehr schwer löslich, sie wurden daher durch wiederholtes Abwaschen mit kaltem Aether von dem größten Teile des anhängenden Harzes befreit und durch wiederholtes Umkrystallisieren aus siedendem Alkohol gereinigt. Die Untersuchung derselben, über welche ich im Verlaufe dieser Arbeit noch ausführlicher berichten werde, ergab, daß sie mit Piperin, dem im schwarzen Pfeffer enthaltenen Alkaloide, identisch waren.

Wie vorhin erwähnt, hatte ich das ursprüngliche ätherische Extrakt mit Glaspulver gemischt und mit Petroläther extrahiert. Der Auszug wurde von dem größten Teile des letzteren durch Destillation befreit und der Rückstand etwa drei Wochen lang der Ruhe überlassen. Während dieser Zeit hatte sich der Rest des Petrolathers fast völlig verstüchtigt und es hatte sich, neben einem flüssigen Rückstande, am Boden der Schale eine bedeutende Menge Krystalle krustenförmig abgesetzt. Dieselben wurden gesammelt, mit kaltem Petroläther, in welchem sie sich als nahezu unlöslich erwiesen, abgewaschen und durch Umkrystallisieren aus kochendem Alkohol gereinigt. Ich erhielt so einen blendend weißen, in langen Nadeln aus Alkohol krystallisierenden Körper, welcher sich in jeder Beziehung von dem von mir ebenfalls erhaltenen, vorhin erwähnten Piperin unterschied. Es läst sich dieser Körper auch mit keinem anderen schon bekannten, also auch nicht mit den bereits aus anderen Piperaceenpflanzen isolierten Substanzen, wie z. B. Cubebin und Methysticin, indentificieren.

Ich schlage daher für diesen von mir aufgefundenen, völlig neuen Körper, von der Formel C_{20} H_{20} O_6 , in Anbetracht gewisser später zu erörternder Beziehungen, in welchen er zu dem im Piper Cubeba enthaltenen Cubebin steht, den Namen Pseudocube bin vor. Eine genaue Beschreibung und ausführlichere Untersuchung desselben wird der Gegenstand eines nachher folgenden Teiles dieser Arbeit sein.

Der von den Krystallen getrennte Teil des Petrolätherauszuges wurde auf dem Wasserbade von den letzten Spuren noch anhaftenden Petroläthers befreit; der bleibende Rückstand war bei gewöhnlicher Temperatur flüssig und bestand aus einem Gemisch von fettem Oel, ätherischem Oel und Harz. Zur Trennung des ätherischen Oeles wurde das Gemenge der Destillation im Wasserdampfstrome unter-

worfen, eine Operation, die eine geraume Zeit in Anspruch nahm, da das ätherische Oel mit unbeschreiblicher Hartnäckigkeit zurückgehalten wurde. Erst nach 14 tägiger ununterbrochener Destillation konnte ich kein übergehendes Oel mehr konstatieren.

Das so gewonnene Oel unterschied sich wesentlich, wie früher erwähnt, von dem aus der Droge selbst gewonnenen, sowohl in Farbe und Konsistenz, als auch hinsichtlich des optischen Verhaltens.

Das im Kolben zurückgebliebene Gemenge von fettem Oel und Harz wurde vom Wasser getrennt und dessen letzte Spuren auf dem Wasserbade entfernt. Die Entfernung des Harzes gelang, indem ich das in wenig Petroläther gelöste Gemisch in eine große Menge dieses Lösungsmittels gols, worauf sich das Harz in Flocken abschied und durch Filtration von der Oellösung getrennt werden konnte. Es beruht diese Abscheidung auf der Unlöslichkeit dieses Harzes in kaltem Petroläther, während es von der konzentrierten Petroläther-Oellösung vollkommen in Lösung gehalten wurde. Es gelang übrigens erst nach verschiedentlicher Wiederholung dieser Operation, das Oel vollständig von dem Harze zu befreien. Letzteres besals noch immer den schon mehrfach erwähnten, intensiv scharfen Geschmack und war auch sonst dem vorhin beschriebenen, piperinhaltigen Harze ähnlich. Da bei letzterem der scharfe Geschmack durch einen Gehalt an Piperin bedingt war, so lag die Vermutung nahe, dass auch das vorliegende Harz solches enthielt, und in der That konnten nicht unwesentliche Mengen aus demselben gewonnen werden. Zunächst behandelte ich die ätherische Lösung desselben genau wie vorhin beschrieben, mit 4 proz. Kalilauge, welche auch hier einen Teil des Harzes löste, ohne aber gleichzeitig eine Krystallabscheidung zu veranlassen. Es hatte dieses unzweifelhaft darin seinen Grund, dass dieses Harz wesentlich geringere Mengen Piperin enthielt, wie das zuerst beschriebene. Der in Kalilauge unlösliche Anteil wurde in Aether gelöst und die Lösung der freiwilligen Verdunstung überlassen, wobei sich das Piperin abschied und durch Abspülen mit Aether und Umkrystallisieren aus Alkohol gereinigt werden konnte.

Die Lösung des fetten Oeles in Petroläther wurde durch Destillation von letzterem befreit, und ich erhielt so nach völliger Verjagung desselben eine bei mittlerer Temperatur dicksitssige Masse von mildem, öligem Geschmack und schöner orangeroter Farbe. Bei niedriger Temperatur nahm das Oel eine salbenartige Konsistenz an und es schieden sich nach längerem Stehen kleine Kryställchen freier Fettsäuren ab, welche dem Ganzen ein mehr körniges Aussehen gaben. In kaltem Weingeist löst es sich langsam, aber vollständig, Aether, Chloroform, Schwefelkohlenstoff, fette und ätherische Oele lösen es mit Leichtigkeit. Alle Lösungen zeigen die dem fetten Oele charakteristische orangerote Farbe.

Das fette Oel ist in der Frucht im wesentlichen nur im Pericarp und Endosperm enthalten und in diesen Teilen unter dem Mikroskope leicht als formlose, kleine orangerote Klümpchen, welche das Gewebe durchsetzen, zu erkennen.

Ich erwähnte Seite 243, daß ich einen Teil der gepulverten Früchte vergeblich mit Alkohol zu erschöpten versucht habe. Dieser Teil wurde im Extraktionsapparate weiter mit Aether ausgezogen, wobei eine nur sehr geringe Menge braunen Harzes in Lösung ging, welches nach dem Auflösen in Chloroform, beim Verdunsten lange nadelförmige Krystalle hinterließ. Die Reinigung derselben machte große Schwierigkeiten, da das Harz ihnen sehr hartnäckig anhaftete, doch gelang es mir schließlich, ein reines Produkt durch sehr häufiges Umkrystallisieren aus verschiedenen Lösungsmitteln zu erhalten. Die gewonnenen, seidenartig glänzenden, nadelförmigen Krystalle waren von rein weißer Farbe und außerordentlich geringem specifischen Gewicht. Da mir zur eingehenden Untersuchung zu wenig Material zur Verfügung stand, ich gewann nur einige Centigramme des völlig reinen Körpers, so muß ich mich mit der Anführung einiger Eigenschaften desselben begnügen:

Der Schmelzpunkt der Substanz lag bei 1190.

Zwischen zwei Uhrgläsern vorsichtig, aber längere Zeit erhitzt, sublimierte dieselbe.

Auf dem Platinblech erhitzt, verbrannte sie mit bläulicher Flamme.

Sie war unlöslich in Wasser, Ammoniak und verdünnten Säuren, äußerst schwer löslich in Aether, etwas weniger schwer in kochendem Alkohol und Chloroform. Konzentrierte Schwefelsäure wirkte garnicht auf die Krystalle ein, auch beim gelinden Erwärmen war keinerlei Farbenreaktion wahrzunehmen, beim Zerreiben mit einem Kryställchen von Kaliumdichromat nahm die Mischung in der Wärme schnell, in der Kälte langsam, eine rein grüne Farbe an, die bei längerem Stehen schön blaugrün wurde. Konzentrierte und rauchende Salpetersäure, konzentrierte Salzsäure und Phosphorsäureanhydrid zeigten keinerlei Einwirkung.

Bei den zahlreichen Methoden, nach welchen ich die Droge untersuchte und bei dem steten Streben, etwas besseres, zweckentsprechenderes zu finden, war es mir nicht möglich gewesen, auf eine quantitative Bestimmung der einzelnen Bestandteile großes Gewicht zu legen. Ich nahm daher, um dieses nachzuholen, eine neue, nach der dargelegten Methode ausgeführte Untersuchung mit einer weniger großen Menge von Piper Lowong vor, deren Resultat ich hier folgen lasse:

Piper Lowong enthält nach derselben in 100	Teilen:
Hygroskopisches Wasser	. 2,08 Proz.
Aetherisches Oel	. 12,35 "
Fettes Oel	. 4,10 ,
In Kalilauge lösliches Harz	. 3,90 "
In Kalilauge nicht lösliches Harz	. 4,19 ,
Piperin	. 1,50 .
Pseudocubebin	. 0,71
Nach Extraktion mit Aether zurückbleibendes	3
Pulver und Verlust	. 71.17 -

Es hat sich bei den Untersuchungen von Pflanzen aus der Familie der Piperaceen herausgestellt, daß diejenigen, in welchen Piperin vorkommt, kein Cubebin oder einen diesem ähnlichen Körper enthalten und daß umgekehrt in denjenigen, in welchen Cubebin oder ein diesem verwandter Körper nachgewiesen wurde, keine alkaloidartige Substanz aufgefunden werden konnte. So enthält z. B. Piper Cubeba Cubebin und kein Alkaloid; Piper nigrum, Piper longum u. a. m. aber Piperin und keinen dem Cubebin ähnlichen Körper. In Kawa-Kawa, der Wurzel von Piper methysticum will G obley¹) neben dem dem Cubebin verwandten Methysticin, aller-

¹⁾ Gobley, recherches chim. s. la rac. de Kawa. J. de ph. et ch. Ser. III. T. 37. p. 19.

dings ein Alkaloid aufgefunden haben, durch eine im Laboratorium des Herrn Professor Hartwich von Herrn Apotheker Rudolf Otto ausgeführte Untersuchung dieser Wurzel, wie auch durch die Untersuchungen anderer Forscher (Cuzent¹), Nölting und Kopp³)) ist aber unzweifelhaft nachgewiesen, dass Gobley im Irrtum ist und dass Piper methysticum nicht die Spur eines stickstoffhaltigen, alkaloidartigen Körpers auszuweisen hat. Auch Peckolt³), welcher sich in letzter Zeit mit der Untersuchung amerikanischer Piperaceen beschäftigt, hat niemals ein Alkaloid und einen mit dem Cubebin verwandten Körper in ein und derselben Pflanze aufgefunden, sondern stets getrennt, das eine oder das andere in verschiedenen Pflanzen.

Es scheint also der eine Körper den andern in den Pflanzen zu vertreten.

Eine gewiß interessante und bemerkenswerte Ausnahme macht nun aber das von mir untersuchte Piper Lowong, in welchem ich die Gegenwart eines dem Cubebin je denfalls verwandten Körpers neben dem Alkaloide Piperin habe nachweisen können.

Ich gehe nun über zu der Beschreibung der beiden zu eingehenderen Untersuchungen in hinreichender Menge isolierten,
krystallisierten Körper und werde zunächst den alkaloidähnlichen abhandeln.

Die bei den verschiedenen Operationen erhaltene Menge dieser Substanz betrug etwas über 53 g. Um sie analysenrein zu erhalten, wurden die anfangs stark mit Harz verunreinigten Krystalle zunächst mehrfach mit Aether gewaschen, in alkoholischer Lösung verschiedentlich mit Tierkohle behandelt und schließlich so oft aus kochendem Weingeist umkrystallisiert, bis zwei auf einander folgende Krystallisationen genau denselben Schmelzpunkt zeigten. Letzterer mit dem des Piperins übereinstimmend, lag bei 129,5° (uncor.)

Ich bemerke hierbei, dass sämtliche in dieser Arbeit angegebene Schmelzpunkte uncorrigiert sind und mit einem Satz kleiner Geissler'scher Thermometer ermittelt wurden. Letztere dienten auch zur Ermittelung der angegebenen Siedepunkte.

¹⁾ Cuzent, Compt. rend. 1861. S. 205.

²⁾ Nölting & Kopp, Monit. scientif. 1874. S. 920.
3) Peckolt, Brasil. Heil- und Nutzpflanzen.

Die bei 129,50 schmelzenden Krystalle bildeten monokline Säulen, von sehr schwach gelblicher Farbe und einem, besonders in alkoholischer Lösung hervortretenden, äußerst intensiven, scharfen, pfefferartigen Geschmack. In kaltem Wasser lösten sie sich so gut wie gar nicht, kochendes nahm etwas davon auf und die heiß filtrierte Lösung trübte sich beim Erkalten. Als vorzüglichste Lösungsmittel wurden Chloroform, Benzol und Alkohol gefunden, welche namentlich beim Erwärmen sehr reichliche Mengen des Körpers aufnahmen. In Aether war derselbe nur schwer löslich, noch weniger vermochte Petroläther zu lösen. Mit kalter verdünnter Salzsäure behandelt, ging nur wenig in dieselbe über, etwas mehr wurde beim Kochen aufgenommen und es färbte sich dabei die Lösung intensiv gelb. Diese Lösung, mit den gebräuchlichsten Alkaloidreagentien, wie Phosphorwolframsäure, Phosphormolybdänsäure, Wismuthjodidjodkalium, Meyer'sches Reagens, Pikrinsäure u. a. behandelt, gab die . für Alkaloide charakteristischen Niederschläge, teilweise in schön krystallisierter Form. Der Körper war also alkaloidartiger Natur und musste demnach Stickstoff enthalten. Der nachfolgende, zum qualitativen Nachweis desselben angestellte Versuch, bestätigte diese Voraussetzung:

Eine geringe Menge Substanz wurde mit metallischem Kalium in einem kleinen Reagensgläschen erhitzt, das heiße Röhrchen in kaltes Wasser getaucht, wobei dasselbe zersplitterte, die filtrierte Flüssigkeit mit einem Tropfen einer Lösung von schwefelsaurem Eisenoxydul versetzt, aufgekocht, dann ein Tropfen Eisenchloridlösung hinzugefügt und mit Salzsäure angesäuert, wobei sich ein Niederschlag von Berlinerblau absetzte. Die Anwesenheit von Stickstoff war somit unzweifelhaft.

Die in der üblichen Weise mit Kupferoxyd ausgeführten Verbrennungsanalysen lieferten folgende Ergebnisse:

```
a) Bestimmung von Kohlenstoff und Wasserstoff:
```

```
I. 0,1952 g Substanz gaben 0,5098 CO_2 = 0,13904 C.
```

und $0,1255 \text{ H}_2 \text{ O} = 0,01394 \text{ H}.$

II. 0.1949 g Substanz gaben 0.5093 $CO_2 = 0.1389$ C.

und $0,12294 \text{ H}_2 \text{ O} - 0,01366 \text{ H}$.

III. 0,1500 g Substanz gaben 0,3905 $CO_2 - 0,1065$ C.

und $0.0944 \text{ H}_2 \text{ O} = 0.0105 \text{ H}.$

IV. 0,1482 g Substanz gaben 0,3871 $CO_2 = 0,1056$ C. und 0,0940 H_2 O = 0,0104 H.

b) Bestimmung des Stickstoffs:

- I. 0,1355 g Substanz gaben 6,6 ccm feuchten Stickstoff.
 bei 200 und 717 mm Barometerstand (red.) 0,007104 N.
- II. 0,3120 g Substanz gaben 14,7 ccm feuchten Stickstoff bei 160 und 717 mm Barometerstand (red.) = 0,0160 N.
- III. 0,1726 g Substanz gaben 9 ccm feuchten Stickstoff bei 220 und 717 mm Barometerstand (red.) = 0,009616 N.
- IV. 0,1716 g Substanz gaben 8,75 ccm feuchten Stickstoff
 bei 22,50 und 717 mm Barometerstand (red.) = 0,009349 N.
 oder in Prozenten:

Berechnet für Piperin: Gefunden:

$C_{17} H_{19} NO_8$	I	II	III	ΙV
C = 71,58 Proz.	71.23 Proz.	71,26 Proz.	71,00 Proz.	71,25 Proz.
$\mathbf{H} = 6,66 ,$	7,14 "	7,01	7,00	7,01 "
N = 4.91 .	5,25	5,15	5,56	5,40

Das Alkaloid hatte somit die Zusammensetzung des Piperins und konnte in der That mit diesem durch folgende charakteristische Farbenreaktionen identifiziert werden:

Konz. Schwefelsäure giebt mit den Krystallen eine intensiv blutrote Färbung.

Zerreibt man dieselben zunächst mit wenig Ammoniummolybdat und fügt dann etwas konz. Schwefelsäure hinzu, so tritt zunächst die gleiche Färbung auf, dieselbe macht aber bald einer tiefblauen Platz, welche nach einiger Zeit in blaugrün umschlägt.

Wird der Körper mit konz. Salpetersäure übergossen, so färbt er sich blutrot, während die Säure eine gelbe Färbung annimmt.

Uebergießt man die Krystalle mit etwas Eisessig und fügt eine Spur Kaliumnitrit hinzu, so beobachtet man nach einiger Zeit das Auftreten einer kanariengelben Färbung.

Flückiger¹) giebt an, dass durch Piperin bei der letzterwähnten Reaktion eine rote Färbung hervorgerusen werde. Es
beruht diese Angabe offenbar auf einen Drucksehler, denn zahlreiche
von mir angestellte Versuche mit Piperin der verschiedensten Herkunft ergaben stets das Austreten einer rein gelben Farbe.

Wie zu ersehen ist, stimmen auch diese sämtlichen Farbenreaktionen mit den für Piperin angegebenen genau überein.

Der in Piper Lowong aufgefundene, alkaloidartige Körper kann somit als Piperin angesprochen werden, denn sowohl seine

¹⁾ Flückiger, Reaktionen.

Krystallform, seine Löslichkeit in den verschiedenen Lösungsmitteln, die elementare Zusammensetzung und die charakteristischen Farbenreaktionen stimmen mit Piperin überein.

Das Pseudocubebin

ist in den Früchten in geringerer Menge als Piperin und zwar nur 0,71 Proz. enthalten. Dasselbe konnte im Verhältnis zum Piperin leicht in reinem Zustande erhalten werden, da es in siedendem Alkohol und zwar in annähernd 30 Teilen löslich ist und sich beim Erkalten fast quantitativ krystallinisch wieder ausscheidet. Nach mehrmaligem Umkrystallisieren und Behandeln mit Tierkohle erhielt ich das Pseudocubebin in langen, rein weißen, geruch- und geschmacklosen Nadeln, von welchen einige die Länge von über 5 cm erreichten. Ganz anders krystallisiert es aus Benzol. Ueberläßt man eine Lösung von Pseudocubebin in reinem Benzol der langsamen Verdunstung bei gewöhnlicher Temperatur, so scheidet es sich nicht in Nadeln, sondern in farblosen, harten, glasglänzenden rhombischen Platten aus. Sein vorzüglichstes Lösungsmittel ist Chloroform, welches sehr reichliche Mengen davon aufzunehmen vermag. In kaltem Weingeist ist es wenig löslich, dagegen reichlicher in kochendem. Aether löst es nur schwer, noch bedeutend schwerer ist es in Petroläther löslich. Benzol, Schwefelkohlenstoff, Xylol, Paraffinöl und ätherische Oele sind gute Lösungsmittel für Pseudocubebin.

Sein Schmelzpunkt liegt bei 1220.

Das Pseudocubebin ist stickstofffrei, der Versuch wurde in genau der gleichen Weise, wie bei Piperin angegeben, ausgeführt und ergab ein völlig negatives Resultat.

Die Elementaranalysen desselben ergaben die überraschende Thatsache, daß es dieselbe empirische Zusammensetzung (C_{10} H_{10} O_{3}) hat, wie das bei 125 0 schmelzende Cubebin:

```
I. 0,1536 g Substanz gaben 0,3774 C O_2 = 0,1029 C and 0,0766 H_2 O = 0,008511 H,
```

in Prozenten ausgedrückt und das Verhältnis von C, H und O berechnet:

```
C = 66,92 \text{ Proz.}: 12 = 5,58: 0.573 = 10 C
H = 5,54 \text{ Proz.}: 1 = 5,54: 0,573 = 10 H
O = 27,54 \text{ Proz.}: 16 = 1,72: 0,573 = 3 O
```

II. 0,1174 g Substanz gaben 0,2884 C $O_2 = 0,07866$ C und 0,0566 H_2 O = 0,00629 H

III. 0,1845 g Substanz gaben 0,4547 C $O_2 = 0,1240$ C und 0,0903 H_2 O = 0,01003 H, oder in Prozenten

berechnet für C_{10} H_{10} O_8 :

I. II. III. C = 67,41 Proz. 66,92 Proz. 67,00 Proz. 67,21 Proz. H = 5,62 Proz. 5,54 Proz. 5,35 Proz. 5,43 Proz. O = 26,96 Proz. 27,54 Proz. 27,65 Proz. 27,36 Proz.

Bei der nahen botanischen Verwandtschaft, welche Piper Lowong zu Piper Cubeba besitzt, beide gehören zu der Abteilung Eupiper, Sectio Cubeba, lag der Gedanke nahe, dass Pseudocubebin mit Cubebin identisch sei, allein die vollständige, im Nachstehenden beschriebene Verschiedenheit vieler wesentlicher Eigenschaften und Reaktionen beider Körper zeigten zur Genüge, dass dieselben trotz mancher auch in konstitutioneller Hinsicht unleugbarer verwandtschaftlicher Beziehungen, nicht identisch sein können. In einfachster, augenfälligster Form zeigt sich das daran, dass die für Cubebin charakteristische Farbenreaktion mit konz. Schwefelsäure, mit welch' letzterer das Cubebin eine prachtvolle purpurviolette Färbung hervorruft, beim Pseudocubebin ausbleibt, eine Erscheinung, welche die Veranlassung zu vorliegender Untersuchung gebildet hatte. Mit konz. Schwefelsäure färbt sich nämlich das Pseudocubebin gelbbraun, besonders schön lässt sich die Einwirkung der Säure beobachten, wenn man den Körper in Spiritus löst und die Säure tropfenweise zugiebt. — Mischt man die Substanz mit wenig Ammoniummolybdat und tügt eine geringe Menge Schwefelsäure hinzu, so tritt zunächst ebenfalls Gelbfärbung auf, dieselbe macht nach einiger Zeit einer prachtvollen, intensiv blauen Farbe Platz, welche nach längerem Stehen einen rötlichen Ton annimmt. Diese Reaktion tritt mit um so größerer Schärfe und Deutlichkeit auf, je weniger Substanz und Saure angewendet wird.

Konz. Salpetersäure färbt die Substanz schwach gelb, die Säure wird ebenfalls gelb.

Rauchende Salpetersäure löst den Körper unter heftiger Reaktion, die Lösung wird durch Wasser gefällt.

Die zerriebenen Krystalle, mit einer frisch bereiteten Zinkchloridlösung (1 + 19) übergossen, färben sich nach dem Abdunsten der Lösung auf dem Wasserbade rotviolett. Die alkoholische Lösung von Pseudocubebin ist durchaus geschmacklos, im Gegensatz zu Cubebin, welches in gelöstem Zustande einen unangenehm bitteren Geschmack besitzt.

Das Pseudocubebin ist optisch aktiv. Eine Lösung, enthaltend 1,656 g desselben in 32,406 g Chloroform, wurde im Polaristrobometer von Wildt untersucht. Sie lenkte bei 200 mm Röhrenlänge und mittlerer Temperatur die Ebene des polarisierten Lichtstrahls um 9,5 ° nach rechts ab.

Ein mit Cubebin angestellter Versuch ergab, daß dieses ebenfalls optisch aktiv, aber entgegengesetzt dem Pseudocubebin stark linksdrehend ist. 1,632 g in 32,473 g Chloroform gelöst, lenkten die Ebene um 7º nach links ab.

Diese Verschiedenheit hinsichtlich der Ablenkung der Ebene des polarisierten Lichtstrahles ließ mich vermuten, daß Pseudocubebin die rechtsisomere Form des Cubebins sei. In der That lenkt ersteres die Ebene fast ebenso viel nach rechts ab, wie letzteres nach links. Weitere Bestätigungen dieser Vermutung habe ich allerdings nicht auffinden können, und wenn man erwägt, daß die verschiedenen optischisomeren Formen eines Körpers chemisch Idendität oder doch bei mehreren asymmetrischen Kohlenstoffatomen die größte Ahnlichkeit besitzen, so zeigen die weiteren angestellten Versuche, daß die ausgesprochene Vermutung kaum richtig sein kann, ich habe wenigstens bei der, soweit es die mir zu Gebote stehende geringe Menge Substanz erlaubte, möglichst ausgedehnten Versuchsreihe keine Stereoisomerie von Pseudocubebin und Cubebin nachweisen können.

Ein Versuch, den einen Körper durch längeres Erhitzen über die Schmelztemperatur, analog z. B. der r. und l. Mandelsäure, in den anderen bezw. eine racemische Verbindung überzuführen, ergab ein negatives Resultat. Nach zwölfstündigem Erhitzen im Paraffinbade auf 1500 blieb Pseudocubebin wie auch Cubebin völlig unverändert, beide waren zu einer klaren gelblichen Masse zusammengeschmolzen, beide nahmen durch Umkrystallisieren aus heißem Alkohol ihre frühere Krystallförm wieder an, ohne an ihren charakteristischen, namentlich optischen Eigenschaften, Einbuße erlitten zu haben.

Um mich zu vergewissern, dass dem Pseudocubebin nicht etwa die einfache Formel C_{10} H_{10} O_3 , sondern wirklich die auch für Cu-

bebin angegebene Molekularformel C_{20} H_{20} O_6 zukommt, führte ich einige Molekulargewichtsbestimmungen nach der von Beckmann¹) empfohlenen Siedemethode aus. Dieselben wurden mit Benzol in dem von ihm empfohlenen Apparate angestellt.

I. Bestimmung.

```
Angewandte Menge Benzol 21.70 g.
     Benzol + 0,3881 g Substanz : Siedepunktserhöhung = 142.
             + 0,7862
 2.
                                                          = 285.
             + 1,1702 ,,
                                                          = 417.
 3.
Berechnet nach der Formel: M = K. \frac{S}{L}.
                     K für Benzol = 2670.
                                       Gefunden:
        Berechnet für:
          C_{20} H_{20} O_6
                                    1.
                                            2.
                                                   3.
                                  336,4
                                          339,1
                                                  344,4
              356
                        II. Bestimmung.
              Angewandte Menge Benzol: 17,89 g.
 1. Benzol + 0,6149 g Substanz : Siedepunktserhöhung = 283.
                                                          = 600.
 2.
            + 1,4581 ,,
                                              •
            +2,1832...
                                                          = 868.
 3.
         Berechnet für:
                                       Gefunden:
                                                   3.
                                           2.
          C_{20} H_{20} O_6
                                    1.
```

Das Mittel aus den gefundenen Zahlen beträgt 349,2, es ist also unzweifelhaft, daß dem Pseudocubebin die Molekularformel C_{20} H_{20} $O_6 = 356$ zukommt.

323

356

373,8

360

Nach Eykman's²) Angaben besitzt das Cubebin dieselbe Molekulargröße, vorausgesetzt, daß die von Eykman ermittelten Zahlen auch wirklich auf echtes Cubebin stimmen.

Wenn ich mir erlaube, dieses vorläufig nicht als durchaus sicher anzusehen, so stütze ich mich dabei auf die Ergebnisse der von mir nach dem Beckmann'schen Siedeverfahren mit allen Kautelen ausgeführten Molekulargewichtsbestimmungen. Dieselben wurden ausgeführt mit einem von E. Merck-Darmstadt direkt bezogenen Cubebin, welches alle diesem Körper zukommenden charakteristischen Eigenschaften besaß. Nachstehend gebe ich das Resultat der mit diesem Cubebin angestellten Bestimmungen.

Angewandte Menge Benzol 22,08 g.

¹⁾ Beckmann, Zeitschrift f. physik. Chem. 1891 Bd. VIII S. 229.
2) Eykmann, Berl. Ber. 23, S. 857.

```
1. Benzol + 0,3249 g Substanz : Siedepunktserhöhung = 56.
          +0,6469...
                                                        = 117.
           + 0,8409 ,,
                                                        = 150.
3.
       Berechnet für:
                                     Gefunden:
         C40 H40 O19
                                          2.
                                                 3.
                                  1.
                                702,2
                                       667,5
                                               680,8
            712
```

Wie ersichtlich, kommt hiernach dem Cubebin nicht die von Eykman ermittelte doppelte Molekulargröße, sondern die vierfache zu.

Nun ist aber interessant, dass ich gelegentlich einer Nachbestellung von dem Drogenhause B. Siegfried-Zofingen ein Cubebin erhielt, welches nach der in analoger Weise wie die vorige ausgeführten Molekulargewichtsbestimmung in der That die von Eykman angegebene Molekulargröße C_{20} H_{20} O_6 besitzt. also höchst wahrscheinlich, dass im Handel unter dem Namen Cubebin verschiedene unter sich wohl sehr ähnliche Produkte vorkommen, und kann dieses auch nicht übermäßig Wunder nehmen, wenn man die große Menge der mit Piper Cubeba sehr nahe verwandten Früchte bedenkt, welche als Surrogate für Cubeben ver-Auch in der pharmakologischen Sammlung der trieben werden. pharmazeutischen Abteilung des Eidgen. Polytechnikums findet sich ein Cubebin unbekannter Herkunft, welches, obgleich ähnliche Farbenreaktionen zeigend, doch mit dem echten Cubebin hinsichtlich des Schmelzpunktes, der Löslichkeitsverhältnisse etc. nicht übereinstimmt.

Vielleicht läßt sich auch durch Annahme verschiedener Handelssorten erklären, daß Weidel¹) bei Behandlung des Cubebins mit Salpetersäure keinen Nitrokörper, sondern Oxalsäure und Pikrinsäure als Einwirkungsprodukte erhielt, während ich bei der gleichen Operation ein schön krystallisierendes Nitrocubebin bekam, und zwar bei fast quantitativer Ausbeute. Es ist doch nicht gut anzunehmen, daß Weidel diesen Körper "übersehen" haben könnte, sondern viel wahrscheinlicher ist es, daß derselbe ein von dem meinigen verschiedenes Cubebin unter Händen hatte. Ich bemerke übrigens, daß ich sowohl mit einem von Herrn Prof. Schmidt seiner Zeit aus echten Cubeben selbst dargestellten Cubebin, von welchem sich

¹⁾ Weidel, l. c.

eine geringe Menge in der hiesigen pharmakologischen Sammlung befindet, als auch mit demjenigen, welches ich von E. Merck und von B. Siegfried bezogen habe, einen Nitrokörper erhalten habe.

Möglicherweise ist auch auf die Verschiedenheit des Cubebins im Handel zurückzuführen, daß Weideleinerseits und Angeli und Mole¹) andererseits durch Einwirkung von Brom unter genau den gleichen Bedingungen zu zwei verschiedenen Bromsubstitutionsprodukten gelangten.

Ich gehe nun über zur Besprechung der verschiedenen, zur Charakterisierung des Pseudocubebins und zur Unterscheidung desselben vom Cubebin angestellten weiteren Versuche.

Einwirkung von schmelzendem Aetzkali.

Das in Anwendung gebrachte chemisch reine Aetzkali wurde zunächst in einer Silberschale geschmolzen, bis es völlig wasserfrei war, und nach dem Erkalten zerrieben. 30 g dieses Aetzkalis mischte ich innig mit 2 g Pseudocubebin und erhitzte das Gemenge über einer nicht zu großen Gasflamme vorsichtig bis zum Schmelzen. Es fand eine lebhafte Wasserstoffentwickelung statt, das Gemisch nahm vor dem Schmelzen eine orangerote Farbe an, welche beim Schmelzen wieder verschwand; die sich entwickelnden Dämpfe Sobald die zeigten einen starken unverkennbaren Anisgeruch. Wasserstoffentwickelung aufgehört hatte und die Masse ruhig floß, wurde die Erhitzung unterbrochen und die Schmelze nach dem Erkalten in Wasser gelöst. Abgesehen von äußerst geringen Mengen dunkler Flocken, löste sich dieselbe vollständig zu einer klaren farblosen Flüssigkeit. Beim Ansäuren mit Schwefelsäure entwickelten sich reichliche Mengen von Kohlensäure, irgend welche Abscheidung war nicht zu bemerken, sondern die Lösung blieb völlig klar und Mit Aether geschüttelt, konnten derselben keinerlei wasserhell. Zersetzungsprodukte entzogen werden, auch an Chloroform gab sie nichts ab. Das gleiche negative Resultat erhielt ich sowohl beim Ausschütteln der mit Kalilauge genau neutralisierten, als auch mit der Aetzkali im Ueberschuss enthaltenden Flüssigkeit. Schließlich dampfte ich die ganze Lösung nach dem Ansäuern mit Schwefelsaure auf dem Wasserbade ein und behandelte die Krystalle mit

¹⁾ Angeli und Mole, l. c.

absolutem Alkohol. Auch hierdurch konnte ich keine Zersetzungsprodukte gewinnen. Es scheint demnach, dass Pseudocubebin mit schmelzendem Aetzkali nur gasförmige Zersetzungsprodukte liefert, und zwar Wasserstoff und Kohlensäure, neben einem nach Anis riechenden flüchtigen Körper.

Der Versuch wurde in gleicher Weise noch zweimal wiederholt, stets aber mit dem gleichen Resultate.

Cubebin liefert bei dem analogen Versüche Wasserstoff, Protocatechusäure und Essigsäure.

Oxydation mittels Kaliumpermanganats in alkalischer Lösung.

2 g Pseudocubebin wurden in 100 g 2 prozentiger Kalilauge buspendiert, die Flüssigkeit bis fast zum Sieden erhitzt und eine Auflösung von 6 g Kaliumpermanganat in 200 g Wasser, unter stetem Umschütteln, in ganz kleinen Portionen zugesetzt. Oxydation war in ungefähr 4 Stunden beendigt. Die über dem sich leicht absetzenden Braunstein stehende wasserhelle Flüssigkeit, in welcher noch immer etwas unzersetzte Substanz suspendiert war, wurde abfiltriert, der Niederschlag mit heißem Wasser bis zum Aufhören der alkalischen Reaktion ausgewaschen, die Waschwässer mit dem Filtrate vereinigt und das Ganze auf dem Wasserbade bis auf etwa 50 ccm eingeengt. Mit Aether geschüttelt, nahm derselbe nichts auf. Die von dem Aether getrennte Flüssigkeit wurde nun angesäuert, wobei bedeutende Mengen Kohlensäure entwichen und abermals mit Aether behandelt. Nach dem Verdunsten desselben hinterblieb eine sehr geringe Menge eines Körpers, welcher nach wiederholtem Umkrystallisieren weiße, federartig angeordnete, zarte Kryställchen bildete. Beim gelinden Erwärmen zwischen zwei Uhrgläsern sublimierten dieselben; mit konzentrierter Schwefelsäure behandelt, lösten sie sich mit schwach gelber Farbe, letztere wurde beim Erwärmen dunkler. Diese Lösung, mit Wasser versetzt, ließ einen gelben amorphen Niederschlag fallen. Die Krystalle schmolzen bei 2260 (Piperonylsäure bei 227—2280). Durch diese allgemeinen Eigenschaften, die mit denen der Piperonylsäure übereinstimmen (der etwas niedrigere Schmelzpunkt dürfte eine Folge nicht vollständig genügender Reinigung sein, welche bei der sehr geringen

Menge Substanz mit Schwierigkeiten verknüpft war) dürfte der gewonnene Körper als identisch mit dieser Säure nachgewiesen sein. Zur weiteren Charakterisierung wurde die Substanz zur Ueberführung in Nitropiperonylsäure mit konzentrierter Salpetersäure (1,18) unter gelindem Erwärmen behandelt, das Gemisch mit einem kleinen Ueberschuss von Kaliumdikarbonat versetzt, filtriert, das klare Filtrat bis auf ein geringes Volumen eingeengt, die beim Erkalten sich ausscheidenden Kryställchen in wenig heißem Wasser gelöst und Salzsäure hinzugefügt. Nach dem Abkühlen schieden sich kleine gelbe Nadeln aus. Dieselben schmolzen bei 1680 (reine Nitropiperonylsäure schmilzt bei 1720), so daß die Entstehung von Piperonylsäure aus Pseudocubebin, bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat als erwiesen zu betrachten ist.

Einwirkung von Brom.

1 g Pseudocubebin wurde in 5 g Chloroform gelöst und 2,7 g einer Brom-Chloroformlösung (1+2) hinzugefügt. Die Reaktion ging unter reichlicher Bromwasserstoffentwicklung vor sich, Farbenumschläge, wie sie bei gleicher Behandlung beim Cubebin beobachtet werden, traten nicht auf, sondern die Lösung behielt die gleichmässige Bromfarbe. Nach dem Aufhören der Bromwasserstoffentwickelung war die Flüssigkeit noch deutlich braun gefärbt, es war also noch etwas überschüssiges Brom vorhanden. Die nach dem Verdunsten des Chloroforms hinterbleibende rotbraune krystallinische Masse wurde in absolutem Alkohol gelöst. Dieselbe löste sich nur äußerst schwierig, nur durch anhaltendes Kochen am Rückfluskühler mit etwa der hundertfachen Menge Alkohol gelang es schliesslich, sie vollständig in Lösung zu bringen. Beim Erkalten derselben schieden sich feine, nadelförmige, gelbliche Krystalle aus, welche durch mehrfaches Umkrystallisieren in der angegebenen Weise, bis · zum konstanten Schmelzpunkt, eine rein weiße Farbe annahmen. Sie stellten so kleine, seidenartig glänzende Nadeln vor, deren Schmelzpunkt bei 1770 lag. Dieselben sind, wie erwähnt, in Alkohol nur sehr schwer löslich, etwas leichter werden sie von Aether, sehr leicht von Chloroform und Benzol, namentlich beim Erwärmen, gelöst.

Die nach der Methode von Carius ausgeführte Brombestimmungergab für den Körperdie dem Dibromsubstitutionsprodukte zukommende Formel: C₂₀ H₁₈ Br₂ O₆.

I. 0,1639 g Substanz gaben 0,1212 g Ag Br - 0,05157 g Br.

II. 0.1827 , 0.1334 , = 0.0566 . .

In Prozenten: Gefunden:

berechnet für C_{20} H_{18} Br_2 O_6 I. II.

31,13 Proz. 31,46 Proz. 30,99 Proz.

Die Ausbeute an Dibrompseudocubebin in völlig gereinigtem Zustande betrug etwas über 50 Proz.

Einwirkung von N2 O8.

Weidel¹) erhielt durch Einwirkung von N₂ O₃ auf Cubebin das Mononitrocubebin; um nun auch das Pseudocubebin den gleichen Operationsbedingungen unterwerfen zu können, wurde der Versuch in der von Weidel angegebenen Weise ausgeführt.

In eine Lösung von Pseudocubebin in Aether wurde etwa 10 Minuten lang ein mässiger Strom von N2 O3 eingeleitet; die zunächst bläulich werdende Flüssigkeit nahm nach einigem Stehen eine gelbe Farbe an. Als sich nach mehreren Tagen nichts Krystallinisches abgeschieden hatte, wurde die Lösung durch mehrmaliges Schütteln mit Wasser von dem Ueberschuss an N₂ O₃ befreit und der Aether bei mittlerer Temperatur verdunstet. In dem zurückbleibenden schmierigen Harze ließen sich anfangs keine Krystalle erkennen, erst nach mehrtägigem Stehen hatten sich unter gleichzeitigem Festwerden des Harzes einige Krystalle abgeschieden. Eine auf die verschiedensten Weisen angestrebte Isolierung und Reinigung derselben führte zu keinem Resultate, es gelang mir nicht, die Krystalle von dem Harze zu befreien, so dass ich es dahingestellt lassen muss, ob dieselben aus unveränderter Substanz bestanden, oder ein nitriertes Produkt darstellten. Von mehr Erfolg gekrönt war die

Einwirkung konz. Salpetersäure.

Das fein zerriebene Pseudocubebin übergoß ich in einer Porzellanschale mit etwa der zehnfachen Menge konz. Salpetersäure und ließ letztere unter bisweiligem Umrühren zwölf Stunden einwirken, nach welcher Zeit mit Wasser verdünnt und filtriert wurde. In dem stark gelb gefärbten Filtrate konnte ich nur Spuren von Oxalsäure und Pikrinsäure nachweisen. Die auf dem Filter verbliebene gelbe krystallinische Masse behandelte ich mit warmem Alkohol,

¹⁾ Weidel, l. c.

dann mit Aether, wodurch nicht unwesentliche Mengen von Verunreinigungen entfernt wurden. Die völlige Reinigung war mit einigen Schwierigkeiten verbunden, wenigstens gelang dieselbe nicht durch einfaches, häufiges Umkrystallisieren aus verschiedenen Lösungsmitteln. Dagegen gab mir folgendes Verfahren ein gutes Resultat:

Die Krystalle wurden durch anhaltendes Kochen am Rückflusskühler in wenig Chloroform gelöst, dann siedender Alkohol in kleinen Mengen nach und nach hinzugefügt, bis eben eine Ausscheidung begann, welche durch erneutes Kochen wieder zum Verschwinden gebracht wurde. Beim langsamen Abkühlen schied sich nun der neue Körper in feinen, nadelförmigen Krystallen aus und es gelang, ihn nach zweimaligem Wiederholen der beschriebenen Operation im Zusande völliger Reinheit zu erhalten. Er bildete so kleine, gelbe Nadeln, welche in Alkohol, Aether und Petroläther so gut wie unlöslich waren, in Chloroform, Benzol, Xylol, Eisessig und Essigäther lösten sie sich nur schwierig.

Der erhaltene Körper erwies sich nach den Analysen als Dinitropseudocubebin:

- 1. 0,2572 g Substanz lieferten bei 250 und 729 mm Barometerstand (red) 15,2 ccm feuchten Stickstoff = 0,01631 N.
- II. 0,2865 g Substanz lieferten bei 250 und 729 mm Barometerstand (red) 16 ccm feuchten Stickstoff = 0,01706 N.

Oder in Prozenten: Gefunden: berechnet für C_{20} H_{18} $(NO_2)_2$ O_6 I. II. 6,27 Proz. 6,34 Proz. 5,95 Proz.

Indem ich die nämlichen Nitrierungsbedingungen auf das Cubebin anwandte, gelang es mir, im Gegensatz zu Weidel¹), der nur Oxalsäure und Pikrinsäure erhielt, in guter Ausbeute ein noch unbekanntes Nitrocubebin zu erhalten.

In der, nach der Einwirkung der konzentrierten Salpetersäure, mit Wasser verdünnten Flüssigkeit ließen sich, der Farbe nach, zwei verschiedene Substanzen erkennen, eine leichte, hellgelb gefärbte, bei geringem Schütteln suspendiert bleibende und eine dunkler gelbe, welche sich sofort wieder zu Boden setzte. Sie konnten durch einfaches Dekantieren getrennt werden. Da die Bildung verschiedener Nitrokörper nicht ausgeschlossen war, so

¹⁾ Weidel, l. c.

wurden beide Substalzen gesondert gereinigt und untersucht. Sie erwiesen sich aber durch Schmelzpunkt- und Stickstoffbestimmung als vollkommen identisch. Die Entstehung dieser ungleichen Niederschläge ist wohl darauf zurückzuführen, daß sich beim Uebergießen mit konzentrierter Salpetersäure ein Teil des Cubebins zunächst löst und nach der Nitrierung als leichter Niederschlag wieder ausgeschieden wird, während der schwerere durch Einwirkung der Säure auf das ungelöst gebliebene Cubebin entsteht.

Der gebildete neue Körper erwies sich als unlöslich in Wasser nur Spuren desselben wurden gelöst von Alkohol, Aether und Petroläther, besser, aber immer noch sehr schwer, löste er sich in Chloroform, Benzol und Xylol, es gelang die Herstellung einer vollständigen Lösung erst durch langes anhaltendes Kochen am Rückflußkühler. Verhältnismäßig reichlich löste ihn Eisessig beim Erhitzen. Die durch einfaches Umkrystallisieren nur sehr schwierig zu erzielende Reinigung dieser Substanz gelang mir besser auf folgende zwei Weisen:

Der Körper wird durch Kochen in Eisessig gelöst, die Lösung mit so viel siedend heißem Wasser versetzt, bis eine eben beginnende schwache Trübung entsteht. Beim Erkalten scheidet sich dann die Substanz in kleinen nadelförmigen Krystallen aus. Oder der Körper wird in siedendem Chloroform gelöst, wozu allerdings reichliche Mengen des letzteren erforderlich sind, sodann wird die Hälfte des Chloroforms auf dem Wasserbade entfernt, wodurch selbst beim Erkalten keine Ausscheidung stattfindet, der Rest mit einem gleichen Volum siedenden absoluten Alkohols versetzt und nun der größte Teil des übrig gebliebenen Chloroforms durch weiteres Erhitzen verjagt, wobei sich feine Kryställchen abscheiden. schon erwähnt, dieser Nitrokörper in Alkohol nur spurenweise löslich ist (im Gegensatz zu dem von Weidel durch Einwirkung von N₂ O₃ auf Cubebin erhaltenen, welcher sich leicht in Alkohol löst) so scheidet sich derselbe fast quantitativ beim Abkühlen aus.

Durch mehrmalige Wiederholung einer der oben beschriebenen Operationen erhält man das Nitrocubebin leicht in reinem Zustande als kleine, nadelförmige gelbe Krystalle, welche bei 182,5° schmelzen.

Die Analyse ergab:

I. 0,2938 g Substanz lieferten bei 220 und 725 mm Barometerstand (red.) 17,6 ccm feuchten Stickstoff — 0,010775 N.

Oder in Prozenten:

Berechnet für C_{20} H_{18} $(NO_2)_2$ O_6 G efunden: 6,27 Proz. 6,45 Proz.

Es erwies sich also der durch Einwirkung von konzentrierter Salpetersäure erhaltene Körper als Dinitrocubebin. Dasselbe ist von dem von Weideldurch Einleiten von N2 O3 in eine ätherische Lösung des Cubebins dargestellten Nitrocubebin durchaus verschieden, obgleich dieses die gleiche Anzahl von Nitrogruppen enthält. Weidelgiebt an, dass der von ihm erhaltene Nitrokörper sich aus verdünntem Alkohol reinigen lasse, in Alkohol, Aether, Kalilauge und Ammoniak löslich sei und sich in Kalilauge mit purpurvioletter Farbe löse. Das von mir dargestellte Dinitrocubebin ist in verdünntem Alkohol unlöslich, in heißem Alkohol und Aether kaum löslich und von Ammoniak und Kalilauge wird es höchstens spurenweise ausgenommen, letztere färbt sich dabei beim Kochen gelblichrot, welche Farbe bei längerem Stehen intensiver wird.

Behandlung mit Benzoylchlorid.

1 g Pseudocubebin wurde mit 2 g Benzoylchlorid in einem Reagensrohre mit Rückflusskühler sechs Stunden auf dem Wasserbade erwärmt, wobei Lösung eintrat. Nach dem Erkalten hatten sich Krystalle abgeschieden, dieselben wurden jedoch nach mehrfachem Umkrystallisieren als unveränderte Ausgangssubstanz erkannt. Trotzdem es also höchst unwahrscheinlich war, dass eine Esterifizierung stattgefunden hatte, wurde die Mutterlauge dennoch untersucht, da nicht die ganze Menge der angewandten Substanz zurückgewonnen war. Auf Zusatz von Aether schied sich aus der Lösung eine weiße krystallinische Masse aus, welche ebenfalls aus unverändertem Pseudocubebin bestand. Die Flüssigkeit wurde dann mit Natriumcarbonatlösung bis zur völligen Zersetzung des Benzoylchlorids geschüttelt. In dem nach freiwilliger Verdunstung des Aethers hinterbleibenden Rückstande konnte neben geringen Mengen eines braunen, nicht krystallisierenden Harzes nur noch ein Rest der ursprünglichen Substanz nachgewiesen werden.

Das Pseudocubebin enthält also keine durch Benzoyl ersetzbaren Hxdroxylgruppen.

Einwirkung von Natriumalkoholat.

1 g metallisches Natrium in 40 g absolutem Alkohol gelöst, wurde mit ½ g Pseudocubebin auf dem Wasserbade sechs Stunden am Rückflußkühler erhitzt, wobei sich die Flüssigkeit gelb färbte. Nach dem Erkalten schieden sich lange weiße Nadeln aus, welche nach mehrmaligem Umkrystallisieren als unverändertes Pseudocubebin durch Schmelzpunktbestimmung und Farbenreaktionen nachgewiesen wurden. Dasselbe wurde fast quantitativ zurückgewonnen, es hatte auch hier also keinerlei Einwirkung stattgefunden.

Einwirkung von Salzäure.

Bei vierstündigem Erhitzen der Substanz mit der zehnfachen Menge Salzsäure im geschlossenen Rohre auf 100° verwandelte sich das Pseudocubebin in ein bräunliches, in der Kälte sprödes Harz, aus welchem durch kein Mittel Krystalle zu erhalten waren. Das gleiche Resultat erhielt ich beim Kochen von Pseudocubebin mit Salzsäure.

Beim Einwirken von Salzsäuregas auf die in Alkohol suspendierten Krystalle, bei guter Eiskühlung, zeigte sich zunächst gar keine Veränderung. Erst als der Alkohol nahezu mit dem Gase gesättigt war, fing die Substanz an, sich allmählich, aber vollständig aufzulösen. Sobald die Sättigung eine vollständige war, wurde die Operation unterbrochen. Die anfänglich absolut farblose Lösung wurde nach einigen Stunden schwach gelb, nach Verlauf von 12 Stunden war dieselbe rötlich gefärbt. In überschüssige Natronlauge gegossen, schieden sich weißliche Flocken aus; dieselben wurden abfiltriert, mit destilliertem Wasser bis zum Aufhören der alkalischen Reaktion gewaschen und zwischen Fliesspapier über Schweselsäure getrocknet. Ich erhielt so ein feines, fast weißes Pulver, welches sich in Benzol, Chloroform, Alkohol, Aceton, Essigaether, Aether und Eisessig löste, in Petroläther aber unlöslich war. Aus allen Lösungsmitteln schied es sich in amorphem Zustande aus. Da es mir nicht gelang, einen konstanten, sicheren Schmelzpunkt für das Produkt zu ermitteln, so verzichtete ich auf eine weitere Untersuchung desselben.

Einwirkung von Jod und Jod wasserstoffsäure.

Die fein zerriebene Substanz wurde mit einer Auflösung von Jod in Jodkaliumlösung geschüttelt und so viel Alkohol hinzugefügt bis beim Erhitzen eine klare Lösung erfolgte. Nach kurzem Sieden liess ich erkalten und behandelte die Flüssigkeit mit wässriger schwesliger Säure, bis alles Jod entfärbt war, bei welcher Operation sich die unzerzetzte ursprüngliche Substanz quantitativ wieder ausschied.

Auch durch Behandeln einer Pseudocubebinlösung in Chlorotorm mit Jod konnte keinerlei Einwirkung nachgewiesen werden.

Beim Erwärmen von Pseudocubebin mit jodhaltiger Jodwasserstoffsäure und nachheriger Entfärbung des Jods mit Natriumcarbonatlösung, erhielt ich eine spröde, schwarzbraune Masse, welche allen Versuchen, sie zu reinigen und zur Krystallisation zu bringen, den hartnäckigsten Widerstand entgegensetzte und auf deren weitere Untersuchung deshalb nicht eingegangen wurde.

Andere zur Reduktion geeignete Mittel, wie Schwefelammonium, Zinkstaub und Eisessig, Zinn und Salzsäure u. a. m., die ich allerdings, in Anbetracht der mir noch zur Verfügung gebliebenen geringen Menge Substanz, nur in Reagensglasversuchen zur Anwendung bringen konnte, ergaben mir keine brauchbaren Resultate.

Kurze Zusammenstellung der hauptsächlichsten Ergebnisse vorstehender Arbeit.

Die Cubeben lassen sich nicht früher als in der arabischen Medizin des Mittelalters (Ibn Sina, 1006) nachweisen, wo sie den Namen "Kabábeh" aus dem dann "Cubebe" entstanden ist, führen. Die schonbei den Alten vorkommende, als Carpesium bezeichnete Droge ist nicht die Cubebe, sondern die Frucht einer oder mehrerer Xanthoxyleen und vielleicht identisch mit Fagara, einer Substitution des schwarzen Pfeffers.

Die Cubeben werden nicht etwa, wie behauptet wird, in Europa erst seit Anfang dieses Jahrhunderts in der Medizin gebraucht, sondern sie fanden auch trüher vielfache arzneiliche Anwendung, wie aus einer großen Reihe von Belegen hervorgeht.

Im Jahre 1880 begann eine sich steigernde Nachfrage und stetige Preiserhöhung der Droge, im wesentlichen veranlaßt durch starken Verbrauch seitens der Amerikaner, bei welchen Cubeben als antikatarrhalisches Mittel in Mode kamen und welche sie in Form von Cigaretten auch gegen asthmatische Beschwerden anwendeten. Veranlaßt durch den ungewöhnlich starken Verbrauch, sowie durch die Unmöglichkeit, die abgehenden Vorräte durch neue Zuführen zu ersetzen, traten mit dem Jahre 1885 Verfälschungen und Substitutionen in ganz ungewöhnlichem Maße auf; die Beschreibung

derselben bildet den wesentlichsten Teil des pharmakognostischen Teiles dieser Studie.

Die Verfälschungen und Substitutionen der Cubeben lassen sich in drei Hauptgruppen einteilen:

- I. Piperaceenfrüchte mit stielartigem Fortsatz des Pericarps.
- II. Piperaceenfrüchte ohne stielartigen Fortsatz des Pericarps.
 III. Früchte aus anderen Familien.

Während die Repräsentanten der beiden letzteren Gruppen sich leicht von Cubeben unterscheiden lassen, bieten die zur ersten Gruppe gehörenden Verfälschungen größere Schwierigkeiten.

Auf Grund des anatomischen Baues der Fruchtschale, welche wesentliche und in die Augen springende Unterschiede aufweist, lassen sich folgende vier Unterabteilungen aufstellen:

- 1. Aeusere und innere Steinzellenschicht vorhanden, außerdem zerstreute Sklerose im Parenchym des Pericarps. (Fig. I.)
- 2. Aeusere und innere Steinzellenschicht vorhanden, keine Sklerose im Parenchym des Pericarps. (Fig. II.)
- 3. Aeußere Steinzellenschicht vorhanden, meist sehr schwach entwickelt, innere gänzlich fehlend. (Fig. III.)
- 4. Aeusere und innere Steinzellenschicht fehlend. (Fig. IV.)

Die zweite Unterabteilung, zu welcher die offizinelle Cubebe gehört, umfaßt eine Reihe von Früchten, welche hinsichtlich des anatomischen Baues sich so sehr gleichen, daß der mikroskopische Befund allein nicht ausreichend ist, um Verfälschungen zu konstatieren, es ist deshalb in diesem Falle die Reaktion mit konzentrierter Schwefelsäure heranzuziehen, mit welcher Säure echte Cubeben eine purpurviolette Färbung geben, während alle anderen, nicht als offizinelle Cubeben anzusprechende Früchte andere Farbenerscheinungen zeigen und zwar färben sie sich in den meisten Fällen gelbbraun.

Da die Anforderungen der Pharmakopöen nicht genügen, um Verfälschungen auszuschließen, so sind dieselben durch zwei Prüfungen zu erweitern und zwar ist neben der mikroskopischen Untersuchung die Prüfung mit konzentrierter Schwefelsäure zu verlangen.

Der Bau der echten Cubebe ist eingehend beschrieben und zwar aus dem Grunde, weil die bisherigen Angaben über denselben, teils nicht korrekt, teils nicht erschöpfend sind. Es ist hervorzuheben:

- 1. Die äußere Steinzellenschicht ist nicht als unmittelbar hypoepidermale Schicht zu betrachten, sondern dieselbe ist von der Epidermis durch eine aus ein bis drei Zelllagen gebildete, nicht farbstoffhaltige Schicht getrennt.
- 2. Die innere sklerotische Schicht bildet nicht die Grenze zwischen Pericarp und Samen, sondern es folgt auf dieselbe noch eine vielfach übersehene Schicht zusammengepresster Zellen, welche wahrscheinlich, wie beim Pfeffer, aus zwei Zelllagen besteht.
- 3. Die im Perisperm sich findende Stärke besteht aus kleineren Einzelkörnern und aus hochzusammengesetzten Körnern, wie wir letztere beim Pfeffer finden. Neben Amylum kommen in den Zellen noch kleine runde Körner vor, welche protoplasmatischer Natur sein dürften.
- 4. Cubebin ist nicht nur im Perisperm vorhanden, sondern findet sich ebenfalls im Pericarp.

Ebenso ist im schwarzen Pfeffer das Piperin nicht, wie noch in allerneuester Zeit behauptet worden ist, im Perisperm allein zu suchen, sondern dasselbe ist auch im Pericarp enthalten.

Das Cubebin ist der Hauptsache nach in den Früchten enthalten, in geringer Menge findet es sich auch in den Fruchtspindeln, während die übrigen Teile der Pflanze keinen Cubebingehalt erkennen lassen.

Aus dem chemischen Teil meiner Arbeit hebe ich hervor:

Piperaceenpflanzen, in welchen Cubebin, oder ein diesem verwandter Körper, wie Methysticin, Ottonin etc. vorkommt, enthalten keine alkaloidartige Substanz, und umgekehrt sind diejenigen, in welchen ein Alkaloid nachgewiesen werden konnte, stets frei von Cubebin, resp. einem ähnlichen Körper, so dass die Annahme nicht unbegründet war, dass sich diese Substanzen gegenseitig in den Pflanzen der Familie der Piperaceen vertreten.

Eine bemerkenswerte und interessante Ausnahme von dieser Regel macht das von mir untersuchte Piper Lowong Bl., welches neben dem Alkaloide Piperin, das mit Cubebin verwandte Paeudocubebin enthält.

Bei der nahen botanischen Verwandtschaft, welche Piper Lowong zu Piper Cubeba besitzt, beide gehören zu der Abteilung Eupiper, Sectio Cubeba, lag der Gedanke nahe, dass Pseudocubebin und Cubebin identisch seien, welcher Gedanke noch größere Wahrscheinlichkeit gewann, da sich herausstellte, dass beiden Körpern die gleiche elementare Zusammensetzung zukommt und das beide bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat in alkalischer Lösung Piperonylsäure liefern.

Trotzdem sind die beiden Körper nicht als identisch zu betrachten und zwar aus folgenden Gründen:

- 1. Cubebin besitzt in alkoholischer Lösung einen penetranten bitteren Geschmack, während die Lösung des Pseudocubebins durchaus geschmacklos ist.
- 2. Cubebin krystallisiert in feinen, kleinen, nadelförmigen Krystallen, Pseudocubebin unter den gleichen Bedingungen in bis 5 cm langen Nadeln.
- 3. Cubebin in Chloroform gelöst, lenkt die Ebene des polarisierten Lichtstrahls nach links ab, Pseudocubebin um annähernd ebensoviel nach rechts.
- 4. Der Schmelzpunkt des Cubebins liegt bei 1250, derjenige des Pseudocubebins bei 1220.
- 5. Cubebin giebt mit konz. Schwefelsäure eine prachtvoll purpurviolette Färbung, Pseudocubebin aber eine gelbbraune.
- 6. Durch Einwirkung von schmelzendem Aetzkali liefert Cubebin Protocatechusäure, Pseudocubebin bei gleichen Operationsbedingungen nicht.
- 7. Brom liefert mit Cubebin das unter Wasseraustritt entstehende Substitutionsprodukt von der Formel $(C_{10}H_7Br_8O_2)x$ resp. $(C_{10}H_8Br_2O_2)x$, Pseudocubebin liefert bei gleicher Behandlungsweise das Dibrompseudocubebin: $C_{20}H_{18}Br_2O_6$.
- 8. Cubebin und Pseudocubebin liefern bei Behandlung mit konz. Salpetersäure unter sich durchaus verschiedene Nitroprodukte.

9. Cubebin lässt sich durch Einwirkung von Benzoylchlorid esterifizieren, Pseudocubebin nicht.

Ueber die Konstitution des Pseudocubebins lässt sich ebenso wenig etwas genaues aussagen, wie über die des Cubebins. Die von Pomeranz für letzteres aufgestellte Formel kann nicht die richtige sein, da Cubebin als optisch aktiver Körper ein asymmetrisches Kohlenstoffatom im Molekül enthalten muss, dieses ist aber in der von genanntem Autor mitgeteilten Formel nicht enthalten.

Im Handel scheinen verschiedene, unter sich abweichende Cubebinsorten vorzukommen, wie aus folgendem hervorgehen dürfte:

- 1. Ein mir zur Verfügung stehendes Cubebin zeigte die molekulare Zusammensetzung C_{20} H_{20} O_6 , ein anderes diejenige von C_{40} H_{40} O_{12} .
- 2. Während Weidel bei Einwirkung von konz. Salpetersäure auf ein von ihm untersuchtes Cubebin, Pikrinsäure und Oxalsäure erhielt, konnte ich das in meinem Besitz befindliche, mit Leichtigkeit durch konz. Salpetersäure in Nitrocubebin überführen.
- 3. Das von mir dargestellte Nitrocubebin ist in seinem ganzen Verhalten durchaus verschieden von dem Nitrocubebin, welches Weidel durch Einwirkung von N₂ O₃ erhielt, obgleich beide Körper die gleiche Anzahl von Nitrogruppen im Molektil enthalten.
- 4. Zwei von mir untersuchte Cubebinsorten erwiesen sich als verschieden von einander und zwar hinsichtlich des Schmelzpunktes, der Löslichkeitsverhältnisse und auch der Farbenreaktionen.
- 5. Vielleicht darf auch hierher gerechnet werden, dass Angeli und Mole einerseits und Weidel andererseits bei Innehaltung gleicher Operationsbedingungen zu zwei unter sich verschiedenen Bromsubstitutionsprodukten gelangten.

Die Verschiedenheit der als Cubebin vorkommenden Handelssorten ist erklärlich, wenn man bedenkt, daß falsche Cubeben in neuerer Zeit massenhaft als Surrogate der Cubeben auf den Markt gebracht sind und noch gebracht werden.

Das ätherische Oel von Piper Lowong besteht im wesentlichen aus zwei Hauptfraktionen, von welchen die eine optisch aktiv, die andere optisch inaktiv ist. Die höchstsiedenden Anteile enthalten ein blaues Oel.

Aus einer Fraktion konnte ein Körper isoliert werden von der Formel C_{10} H_{20} O_2 , derselbe dürfte wahrscheinlich als Dihydrat $(C_{10}$ H_{16} , 2 H_2 O) eines Terpens, vielleicht des im Cubebenöle enthaltenen Dipentens, aufzufassen sein.

Erklärung der Zeichnungen.

Fig. I.

Querschnitt durch das Pericarp von Piper ribesioides.

ep = Epidermis.

a. st = Aeussere Steinzellenschicht.

oe - Oelzellen.

ap = Aeuseres Parenchym.

skl = Sklereiden im Parenchym.

g = Gefässbundel.

h = Höhlungen.

ip = Inneres Parenchym.

i. st = Innere Steinzellenschicht.

Fig. II.

Querschnitt durch das Pericarp von Piper Cubeba.

ep - Epidermis.

a. st = Aculsere Steinzellenschicht.

oe - Oelzellen.

ap = Aeuseres Parenchym.

g = Gefäsbundel.

ip = Inneres Parenchym.

i. st = Innere Steinzellenschicht.

Fig. III.

Querschnitt durch das Pericarp und durch einen Teil des Perisperms von Piper mollissimum. Das Mittelstück des Pericarps ist nicht gezeichnet, um eine unnötige Größe der Figur zu vermeiden

ep = Epidermis.

a. st = Aeussere Steinzellenschicht, schwach entwickelt.

oe = Oelzellen.

ap = Aeulseres Parenchym.

g = Gefäsbündel.

ip = Inneres Parenchym.

p - Perisperm.

Fig. IV.

Querschnitt durch das Pericarp und durch einen Teil des Perisperms von Piper Lowong.

ep = Epidermis.

oe = Oelzellen.

ap = Aeulseres Parenchym.

g = Gefässbundel.

ip = Inneres Parenchym.

p = Perisperm.

Ueber eine forensische Strychnin-Untersuchung.

Von L. Lewin in Berlin.

(Eingegangen den 27. II. 1896.)

Im Bande 233 dieses Archivs findet sich ein Bericht des Herrn Med. - Assessors Mankiewicz in Posen über eine Strychnin-Untersuchung, den ich erst jetzt zu Gesicht bekomme, und der mich zu einer Antwort nöthigt.

Auf Veranlassung des gegnerischen Anwaltes in dem betreffenden Prozesse wurden mir die Akten und das gesammte bei dem Gericht asservierte, angeblich krystallinisches Strychnin enthaltende Material übersandt. In einer, gemeinsam mit Herrn Dr. Eschbaum, Vorsteher der Apotheke der Tierärztlichen Hochschule in Berlin, ausgeführten Untersuchung konnten wir nachweisen, daß das besagte, in zwei Uhrgläsern enthaltene Material entgegen dem Gutachten weder krystallinisch noch Strychnin war, d. h. sich weder physiologisch durch den Geschmack, noch toxikologisch an Tieren noch chemisch als solches erweisen ließ.

Nur diese beiden Präparate hatten jedoch für mich und zu jener Zeit für das Gericht eine Bedeutung. Ich bemerke ausdrücklich, dass alle weiteren von anderer Seite angestellten Untersuchungen mit nicht gerichtlichem sondern in privatem Besitz des Herrn Dr. M. befindlich gewesenen reservierten Material angestellt wurden, und es wäre nicht überslüssig gewesen, wenn Herr Dr. M. dies ausdrücklich angegeben hätte, anstatt nur von "noch vorhandenen Uhrgläschen" zu sprechen.

Ebenso wäre es zweckmässiger gewesen, wenn Herr Dr. M. diejenigen Präparate dem Gericht gleich anfangs übersandt hätte die er von vorn herein als gehaltreicher ansprach.

Halbwegs rein dargestelltes Strychnin hält sich mindestens zwei Jahre für die toxikologische und chemische Untersuchung nachweisbar. Ob in manchen Gerichten die Asservierungsräume die Präparate so beeinflussen können, daß die Nachweisbarkeit leidet wie dies Herr Dr. M. mir gegenüber von dem betreffenden Amtsgericht als möglich annahm, darüber habe ich kein Urteil. In

keiner Weise hat jedoch die vorliegende Mitteilung des Herrn Dr. M. einschließlich des Untersuchungs-Berichtes aus dem 2. chemischen Institut der hiesigen Universität zur Aufklärung dieser Affaire beigetragen.

Ueber den Nachweis der Digitalis-Glycoside und ihrer Spaltungsprodukte durch eisenhaltige Schwefelsäure.

Von H. Kiliani.

(Eingegangen den 11. III. 1896.)

Dass einzelne Digitalis-Glycoside beim Auflösen in konz. Schwefelsäure und darauffolgendem Zusatze von Oxydationsmitteln wie Brom, Salpetersäure, Eisenchlorid gewisse Farbenreaktionen liefern, ist schon lange bekannt; solche Angaben finden sich z. B. auch in der oft citierten Abhandlung Schmiedeberg's. Alle einschlägigen älteren Vorschriften beschränken sich aber darauf, den Zusatz "eines Tropfens" verdünnten Eisenchlorids etc. zu empfehlen, was in diesem Falle nicht genügt, weil hier sowohl die Intensität als namentlich auch die Dauer der Farbenerscheinung in besonders hohem Grade abhängig ist von der Menge des angewandten Oxydationsmittels.

In einer Abhandlung über Digitalinum verum¹) habe ich früher berichtet, daß man bei diesem Glycoside und beim Digitaligenin eine sehr hübsche und auffallend beständige Farbenreaktion erhält, wenn jene Körper einfach in englischer Schwefelsäure ohne jeden weiteren Zusatz gelöst werden, wobei ich vermutete, daß die Erscheinung auf den, fast nie fehlenden, geringen Gehalt der Säure an Stickstoffverbindungen zurückzuführen sein dürfte. Später machte ich aber die Beobachtung, daß die verschiedenen englischen Säuren des Handels sich nicht gleichmäßig zur Anstellung jener Versuche eignen. Als ich nun vor einigen Monaten zufällig in den Besitz einer Säure kam, welche ganz vorzüglich in dem gewünschten Sinne reagierte, veranlaßte ich Herrn Assistent Dr. Munkert zu einer genaueren

¹⁾ Dieses Archiv 230, S. 254.

Untersuchung derselben. Hierbei wurde eine verschwindend geringe Menge von Säuren des Stickstoffs gefunden, wohl aber ein relativ beträchtlicher Gehalt an Eisensalz. Herr Dr. Munkert machte sodann verschiedene Mischungen von reiner konz. Schwefelsäure und schwefelsaurem Eisenoxyd und fand, dass man ein tadelloses und absolut sicheres Reagens auf die verschiedenen Digitalisstoffe erhält, wenn man 100 ccm reiner konz. Schwefelsäure vermischt mit 1 ccm einer Ferrisulfatlösung, welche durch Auflösen von 5 g käuflichem Ferrum sulfuric. oxydat. pur. 1) in 100 ccm Wasser gewonnen wurde.

Mittelst dieser Schweselsäure, welche den Vorzug besitzt, dass ihr Eisengehalt wenigstens annähernd ein bestimmter ist, lassen sich nun Digitalinum verum, Digitoxin und Digitonin sowie deren Spaltungsprodukte, wenn sie in annähernd reinem Zustande auch nur in kleinster Menge vorliegen, äußerst scharf erkennen und unterscheiden: Man übergießt zu diesem Zwecke einige Stäubchen der zu prüfenden Substanz in einem Proberöhrchen mit 4—5 ccm obiger Säure und bringt die ursprünglich schon vorhandenen Körnchen oder die unter dem Einflusse der Säure gebildeten Klümpchen (letztere namentlich beim Digitonin) mit Hülfe eines seinen Glasstabes zu gleichmäßiger Verteilung und Auslösung. Hiebei werden folgende Erscheinungen beobachtet:

Digitalinum verum färbt sich im ersten Momente intensiv goldgelb und löst sich dann mit roter Farbe. Diese geht jedoch rasch in ein prachtvolles und tagelang beständiges Rotviolett über. Wurde etwas zu viel Glycosid genommen, so bleibt die ganze Lösung rot; schüttelt man aber in diesem Falle, so zeigen jedenfalls die dünneren Schichten, welche hiedurch an der Oberfläche der Flüssigkeit entstehen, die schöne rotviolette Farbe, welche ziemlich identisch sein dürfte mit jener der Digitalisblüte.

Das Digitaligenin liefert die gleichen Farbenerscheinungen, nur mit größerer Intensität, d. h. die Reaktion läßt sich mit noch geringeren Mengen Substanz durchführen.

¹⁾ Unser Präparat enthielt 53,5 Proz. Fe₂ (SO₄)₃, 24,9 Proz. H₂ O und außerdem treie Schwefelsäure.

Digitoxin wird beim Uebergießen mit dem Reagens sofort ganz dunkel, als ob vollständige Verkohlung einträte; dann entsteht eine klare, schmutzig braunrote Lösung.

Digitoxigenin zeigt jene Dunkelfärbung nicht mehr; die Säure wird hier langsam eigenartig rot und entwickelt dabei eine auffallend starke Fluorescenz.

Digitonin und Digitogenin endlich verursachen, wenn sie in ebenso geringer Quantität zur Anwendung gelangen, wie die vorher besprochenen Substanzen, nicht die geringste Färbung der Säure, und selbst mit der 3-4 fachen Menge Material erhält man höchstens einen ganz schwachen, gelblichen Farbenton.

Von den angeführten Reaktionen ist nun am wenigsten charakteristisch jene des Digitoxins, denn ein schmutziges Braunrot können auch andere Substanzen beim Zusammentreffen mit konz. Schwefelsäure hervorrufen. Glücklicherweise läßt sich jedoch diese Lücke leicht ausfüllen durch Kombination obiger Methode mit derjenigen von Keller¹). Letzterer schreibt, man solle die Glycoside in Eisessig lösen, dazu "ein Tröpfchen" Eisenchlorid geben und dann reine konz. Schwefelsäure vorsichtig darunter schichten. Bei Gegenwart von Digitoxin bildet sich an der Grenzschichte eine dunkle Zone und über dieser, also im Eisessig, ein tiefblaues Band.

Diese Angabe Keller's ist ganz richtig, doch gelangt bei Einhaltung seiner Vorschrift die blaue Zone immer nur zu mäßiger Entwicklung, so daß sie manchmal nicht mit wünschenswerter Sicherheit und Schärfe erkannt werden kann. Vortrefflich gelingt aber die Reaktion, wenn man dazu obige eisenhaltige Schwefelsäure und eisenhaltigen Eisessig benützt, welch' letzterer in gleicher Weise wie jene bereitet wird, d. h. indem man 100 cc m Eisessig mit 1 cc m der besprochenen Ferrisulfatlösung vermischt.⁸)

¹⁾ Ber. d. pharmac. Gesellschaft 1895, Heft 11. — Keller bringt in der Einleitung seiner Abhandlung eine Zusammenstellung der Resultate Schmiedeberg's, führt aber unter diesen — wohl nur in dem hier übel angebrachten Streben, möglichst kurz zu sein — auch wesentliche Ergebnisse meiner Arbeiten auf, was ich hiermit berichtigen möchte.

²⁾ Der Eisessig wird hiebei trüb und scheidet innerhalb 12 bis 24 Stunden gelblichweise Flocken ab. Die trübe Lösung ist für den Versuch ebenso gut brauchbar wie die geklärte.

Zur Ausführung der kombinierten Methode muß man etwas mehr Substanz nehmen, als bei der einfachen; immerhin genügen auch hier einige zehntel Milligramm.

Löst man Digitoxin in 3—4 ccm des eisenhaltigen Eisessigs und schichtet darunter das gleiche Volumen eisenhaltiger Schwefelsäure, so entsteht sofort an der Grenze beider Flüssigkeiten eine tief dunkle Zone; nach etwa 2 Minuten zeigt sich über dieser ein blauer Streifen; derselbe verbreitert sich langsam und nach 30 Minuten ruhigen Stehens ist der ganze Eisessig tief in digoblau. Mehrere Stunden später findet sich diese Farbe in ein kräftiges Blaugrün umgewandelt. Die Schwefelsäure färbt sich dagegen so gut wie gar nicht.

Das Digitoxigenin liefert diese prächtige Reaktion nicht; letztere ist vielmehr ein Charakteristikum des aus dem Digitoxin gewinnbaren zuckerartigen Spaltungsproduktes, der Digitoxose, welche demnach wohl ebenfalls eine ringförmige Kohlenstoffkette enthalten dürfte. 1)

Digitalinum verum und Digitaligenin färben unter gleichen Bedingungen nur die Schwefelsäure und zwar in gleicher Weise, wie wenn man ohne Eisessig arbeitet.

Hierdurch ist die Möglichkeit gegeben, Digitalinum verum und Digitoxin neben einander zu erkennen; denn ein Gemenge beider Glycoside färbt die Schwefelsäure rotviolett und gleichzeitig den Eisessig indigoblau.

Digitonin und Digitogenin rufen auch hier keinerlei Färbung hervor.

Die außerordentliche Schärfe, welche speziell der Digitoxinreaktion zukommt, veranlaßte mich sodann, meine frühere Angabe 2)
zu kontrollieren, wonach die in üblicher Weise dargestellten Samenglycoside kein Digitoxin enthalten sollen. Thatsächlich ergab die
Untersuchung des Digitalinum pur. pulv. germanic. mit eisenhaltigem
Eisessig ein völlig negatives Resultat. Wenn Digitoxin in diesem
Material vorhanden wäre, so müßte es sich bei der Darstellung des
Digitalinum verum (nach meiner Methode) mit diesem abscheiden

¹⁾ In wässriger Lösung giebt die Digitoxose mit Eisenchlorid keine Spur einer Färbung.
2) Dieses Archiv 233, Heft 4.

oder in dessen Mutterlaugen stecken. Die Trockenrückstände der letzteren ergaben mir keinerlei Digitoxin-Reaktion; ein zufällig vorhandenes Präparat von rohe ur Digitalinum verum lieferte eine ganz schwache, zweifelhafte Andeutung von Blau im Eisessig. Wenn die in üblicher Weise erzeugten Samenglycoside also überhaupt Digitoxin enthalten, so kann es sich höchstens um Spuren handeln.

Dagegen verhält sich ein aus den Blättern gewinnbares Glycosid gegen eisenhaltige Schwefelsäure genau wie das Digitalinum verum. Vorläufig sprechen aber einige andere, gewichtige Gründe gegen die Identität der beiden Substanzen. Definitive Aufklärung über diesen Punkt sowie über die Glycoside der Blätter im allgemeinen hoffe ich in kurzer Zeit liefern zu können.

Als feststehende Thatsache kann ich heute schon mitteilen, dass es nur ein Digitoxin giebt. Schmiedeberg's und Merck's Präparat haben sich bei genauerer Untersuchung als identisch mit meinem β -Digitoxin erwiesen, so das in Zukunft die Präfixa α und β zu beseitigen sind.

Schließlich sei noch darauf hingewiesen, daß die Anwendung der nach obiger Vorschrift bereiteten Schwefelsäure mit wenigstens annähernd bestimmtem Eisengehalte vielleicht noch in manchen anderen Fällen, wo man bisher nur "einen Tropfen Eisenchlorid" d. h. eine unbestimmte Größe anwandte, vorteilhaft sein dürfte.

Herrn Dr. Munkert danke ich bestens für seine Mithilfe bei dieser Arbeit.

Mitteilungen aus dem chem.-pharm. Laboratorium der Technischen Hochschule zu Braunschweig.

Von H. Beckurts

(Eingegangen den 10. III. 1896.)

I. Zur Kenntnis des in Secale cornutum enthaltenen fetten Oels.

Von Dr. J. Alfred Mjöen.

Ueber das fette Oel von Secale cornutum haben Herrmann¹), Gauser³) und Ludwig³) einige Mitteilungen gemacht, eingehende Untersuchungen liegen nicht vor. Nach Flückiger lassen sich dem Mutterkorn durch Pressen bis 13 Proz., durch Aether bis 30 Proz. fettes Oel entziehen, nach Beckurts⁴) schwankt der Gehalt an fettem Oel im Mutterkorn zwischen 17 und 30 Proz. Das von dem grobgepulverten Mutterkorn durch Perkolation mittels Petroleumäther und Entfernen des letzteren in der Wärme erhaltene Oel war sehr dickflüssig und von dunkelbrauner Farbe, es besaß bei 15° das spezifische Gewicht 0,9254. Beim Abkühlen wird das Oel dickflüssiger, schon bei + 3° scheiden sich Glyceride ab, aber selbst beim Abkühlen auf — 5° wird das Oel nicht so dickflüssig, daß man ein mit demselben gefülltes Reagensglas an dem darin steckenden Thermometer heben kann.

Das spezifische Gewicht wurde mit dem Pyknometer bestimmt und gab bei 15°C.

Zur Bestimmung der Säurezahl (Milligramme Kalihydrat, welche die in 1 g Fett enthaltenen freien Fettsäuren zur Neutralisation brauchen) wurden 10,7385 g Fett mit säurefreiem Alkohol übergossen und mit ¹/₂ Norm.-Kalilauge titriert. Verbraucht wurden 1,9 ccm.

Saurezahl = 4,95.

Verseifungszahl (Milligramme Kalihydrat, welche 1 g Oel zur Verseifung braucht). 3,06 g Oel brauchten zur Verseifung 0,5460 g KOH.

¹⁾ Jahresb. d. Pharmacie 1869.

²⁾ Ibidem 1871, 13.

³⁾ Ibidem 1869, 25.

⁴⁾ Zeitschr. d. Oesterr. Apoth.-Vereins 1896, No. 1.

Verseifungezahl = 178,4.

Jodzahl (Anzahl Gramme Jod, welche von 100 g Fett aufgenommen werden). a) 0,36 g Oel nahmen 0,25527 gJod auf; b) 0,46 g Oel nahmen 0,32766 g Jod auf.

I. II. Mittelzahl

Jodzahl = 70.92 71.23 71.08

Hehner's Zahl (in Wasser unlösliche Fettsäuren in 100 Teilen Fett). a) 4,202 g Oel gaben 4,043 g unlöslicher Fettsäuren, b) 3,429 g gaben 3,306 g unlöslicher Fettsäuren.

Hehner's Zahl = 96.21 96.41 96.3

Reichert-Meissl'sche Zahl (ccm ¹/₁₀ Normal-Alkali welche die aus 5 g Fett abdestillierten flüchtigen Säuren zur Neutralisation gebrauchen) 5,02 g Fett entsprachen 4 Tropfen ¹/₁₀ Normal-Alkali.

Reichert-Meissl'sche Zahl = 0,20.

Acetylzahl des Fettes (Differenz zwischen Verseifungszahl des acetylierten und des unveränderten Fettes, ausgedrückt in mg Kalihydrat):

- a) 3,478 g des acetylierten Oeles brauchten zur Verseifung 0,8344 g KOH.
- b) 3,927 g des acetylierten Oeles brauchten zur Verseifung 0,952 g KOH.

_	I.	\mathbf{n} .	Mittelzahl
Acetylverseifungszahl	240,2	242,4	241,3
Verseifungszahl des un	178,4		
Ace	tylzahl de	s Oeles =	62,9

Freie Fettskuren.

Der Schmelzpunkt der freien Fettsäuren wurde bestimmt, nachdem die mit den Säuren beschickten Kappillaren 3 Tage liegen geblieben waren. Der Schmelzpunkt lag zwischen 39,5 und 420

Verseifungszahl und mittleres Molekulargewicht der Fettsäuren (erstere Zahl giebt die Anzahl der mg Kalibydrat an, welche 1 g der Fettsäuren neutralisieren):

Verseifungszahl der Fettsäuren = 182,45.

Hieraus berechnet sich das

Mittlere Molekulargewicht - 306,8.

Jodzahl der Fettsäuren (giebt an, wie viel Teile Jod 100 Teile der Säuren zu binden vermögen):

- a) 0,248 g der Säuren nahmen 0,1867 g Jod auf.
- b) 0,273 g , , 0,2044 g , , II. Mittelzahl

Jodzahl = 75.27 74.9 75.09

Acetylzahl der Säuren (Differenz zwischen dem Verbrauche an Kalihydrat, wenn die acetylierten Säuren erst kalt titriert, dann verseift werden):

3,628 g acetylierter Säuren brauchten zur Neutralisation 0,6272 g KOH.

Acetylsäurezahl = 172,10.

- 3,500 g acetylierter Fettsäuren brauchten zur Verseifung 0,8596 g KOH.
- 3,490 g acetylierter Fettsäuren brauchten zur Verseifung 0,868 g KOH.

I. II. Mittelzahl

Acetylverseifungszahl der Fettsäuren 245,6 248,7 247,2

Zieht man hiervon die Acetylsäurezahl = 172,1 ab, so erhält man die

Acetylzahl der Fettsäuren = 75.1.

Um die Zusammensetzung des Mutterkornöls weiter zu bestimmen, wurden noch die folgenden Untersuchungen angestellt.

100 g Oel wurden mit alkoholischer Kalilauge verseift. Verjagung des Alkohols wurde die gebildete Seife in Wasser gelöst und durch Zusatz von Schwefelsäure zerlegt. Die ausgeschiedenen Fettsäuren wurden mit Wasser wiederholt ausgekocht, auf einem Filter gesammelt, mit Wasser gewaschen und getrocknet. In dem Filtrat wurde zunächst in bekannter Weise Glycerin nachgewiesen und die Anwesenheit von Cholesterin dargethan. Zum Nachweis des Cholesterins wurde das Filtrat mit Aether wiederholt ausgeschüttelt, der Rückstand der ätherischen Lösung gab mit Chloroform und Schwefelsäare die für Cholesterin charakteristische Reaktion. Die Menge des Cholesterins betrug 0,369 Proz. Nachdem an einer Probe der abgeschiedenen Fettsäuren sich gezeigt hatte, daß diese sich leicht und schnell in Alkohol lösten, wurde der Versuch durch Krystallisation aus Alkohol höher schmelzende Fettsäuren, wie z. B. Arachinsäure zu gewinnen, garnicht gemacht, sondern es wurden die Fettsäuren sofort mit alkoholischer Kalilösung verseift und nach dem Verjagen des Alkohols mittels einer konzentrierten Lösung von Bleiacetat in die Bleisalze verwandelt. Das so gewonnene Bleipflaster wurde mehrfach mit Wasser durchgearbeitet und zwischen den Händen malaxiert. Darauf wurde dasselbe im Dampfbade vollständig getrocknet und in einer Flasche unter wiederholtem Umschütteln mit Aether maceriert. Durch Abgielsen der ätherischen

Lösung und Auswaschen des Rückstandes wurde das Bleisalz in einen ätherlöslichen und ätherunlöslichen Teil zerlegt.

Der im Aether unlösliche Teil wurde getrocknet und durch Kochen mit verdünnter Salzsäure zerlegt. Die so erhaltene feste Fettsäure schmolz bei 55-560 und wurde durch wiederholtes Umkrystallisieren gereinigt, bis die ganze Menge der erhaltenen Fettsäure bei 61,5-620 schmolz. Dieselbe bestand somit aus Palmitinsäure.

0,1937 g des aus der Säure erhaltenen Baryumsalzes gaben 0,0717 Ba $SO^4 = 21,2$ Proz. Ba.

Palmitinsaures Baryum verlangt 21,17 Proz. Ba.

Der in Aether lösliche Teil wurde in folgender Weise verarbeitet. Die filtrierte ätherische Lösung ward durch längeres Stehen in der Kälte von dem sich noch ausscheidenden fettsauren Bleisalz befreit und darauf mit Salzsäure zusammengeschüttelt. Die ätherische Lösung wurde nach Prüfung durch Schwefelammonium von dem abgeschiedenen Chlorblei abfiltriert, der Aether verdunstet, die zurückgebliebene Säure mit reinem Wasser gewaschen und darauf zunächst im Dampfbade, dann über Schwefelsäure getrocknet. Die Menge der so erhaltenen flüssigen Säure betrug 31,5 g. Von den dickflüssigen, gelblich gefärbten Fettsäuren wurde nochmals die Jodzahl und die Acetylzahl bestimmt. Die Jodzahl wurde zu 82,5 gefunden.

	Acetylverseifung Acetylsäurezahl	_														•
ermittelt,	woraus sich die	Ace	tyl	za	hl	zu	•	•	•	•	•	•	•	•	•	81,85

Da die große Differenz zwischen Acetylsäurezahl und Acetylverseifungszahl die Annahme der Anwesenheit von Oxysäuren wahrscheinlich macht, so wurden nunmehr Versuche angestellt, das vorliegende Säuregemisch zu trennen.

Zunächst wurden die durch Fällen der ammoniakalischen Lösung der Säuren mit Chlorcalcium und Chlorbaryum dargestellten Calciumsalze und Baryumsalze einer Analyse unterworfen.

Calcium salz.

I. 0,6175 g des bei 1500 getrockneten Salzes gaben 0,131 Ca SO₄ = 0,06175 entsprechend 6,23 Proz. Ca.

II. 0,247 g des bei 100° getrockneten Salzes gaben 0,052 Ca SO₄
 = 0,0153 entsprechend 6,2 Proz. Ca.
 Oelsaures Calcium verlangt 6,64 Proz. Ca.

Baryumsalz.

- I. 0,426 g des bei 1000 getrockneten Salzes gaben 0,129 Ba SO₄ = 0,076 entsprechend 18,0 Proz. Ba.
- II. 0,8022 g des bei 1500 getrockneten Salzes gaben 0,2512 g Ba SO₄
 = 0,1477 entsprechend 18,4 Proz. Ba.
 Oelsaures Baryum verlangt 19,6 Proz. Ba.

Diese Analysen bestätigen zunächst die Richtigkeit der Annahme, dass die isolierte Säure nicht nur aus Oelsäure besteht, sondern mit einer anderen Säure von höherem Molekulargewicht (Oxysettsäure) gemengt ist. Es wurde darauf der Versuch gemacht, durch fraktionierte Fällung der Calcium- bezw. Baryumsalze die vorhandene Oxysettsäure von der Oelsäure zu trennen. Die Lösung der Kaliumsalze wurde zu diesem Zwecke fraktioniert mittels einer Chlorcalciumlösung gefällt. Die ersten Fällungen ließen sich aus der schäumenden Flüssigkeit nur schwer absiltrieren, da nur dann, wenn Chlorcalcium im Ueberschuss zu der Lösung der Kaliumsalze der Fettsäuren gefügt wird, die Fällung des Calciumsalzes sich leicht und klar absiltrieren lässt. Eine Abtrennung und Auswaschen der einzelnen Fraktionen war deshalb nur dadurch möglich, dass die Ausfällung und das Auswaschen durch Dekantation in schmalen hohen Cylindern ausgeführt wurde.

Bei der Analyse ergab

das Calciumsalz der 1. Fällung 5,5 Proz. Ca.

```
      """
      """
      6,18 """
      """

      """
      3. ""
      6,2 """
      """

      """
      4. ""
      6,43 ""
      """

      """
      5. ""
      5,6 ""
      """
```

Ganz analog verlief die Ausfällung mittels Chlorbaryum, so daß es nicht gelang, eine Fraktion zu isolieren, deren Zusammensetzung genau derjenigen des ölsauren Salzes entsprach. Und zu gleich wenig günstigen Ergebnissen führten auch die mit anderen Salzen ausgeführten Versuche, sodaß die Frage, welcher Art die in dem Mutterkornöl enthaltenen Oxyfettsäuren sind, einer späteren Untersuchung noch vorbehalten bleiben muß, welche ich zur Zeit infolge Abganges von der Braunschweiger Hochschule nicht ausführen kann.

Die Resultate der vorstehenden Untersuchungen sind somit kurz folgende:

Oel aus Mutterkorn. Spezifisches Gewicht 0,9254 Säurezahl...... 4,95 178,4 Reichert-Meissl'sche Zahl 0,20 71,08 96,31 173,45 Acetylverseifungszahl 241,8 Acetylzahl des Fettes 62,9 Fettsäuren des Mutterkornöls. 39,5-42075,09 172,10 Acetylverseifungszahl 247,20 75,1

Fettsäuren des aetherlöslichen Bleisalzes.

182,43

306.8

Mittleres Molekulargewicht

Neben geringen Mengen Cholesterin wurden gefunden: Glyceride der Palmitinsäure, Oelsäure und einer noch nicht isolierten Oxyfettsäure.

II. Ueber das fette Oel aus den Samen von Strophantus hispidus.

Von Dr. J. Alfred Mjöen.

Das tief grün gefärbte fette Oel der Samen von Strophantus hispidus verdankt Prof. Beckurts der Güte des Herrn Thomas Christy in London. Bei der Untersuchung desselben wurden die folgenden, von früheren Untersuchungen zum Teil abweichenden Ergebnisse erhalten.

Das spezifische Gewicht, mittels des Pyknometers bestimmt, wurde bei 150 zu 0,9285 gefunden.

Zur Bestimmung der Säurezahl wurden 11,83 g Oel mit säurefreiem Alkohol übergossen und mit 1/2 Norm.-Kalilauge titriert. Es wurden verbraucht 16,1 com

Saurezahl -38,1.

Verseifungszahl (mg Kalihydrat, welche 1 g Oel zur Verseifung braucht)

1. 1,890 g Oel brauchten 0,3556 g K OH

2. 1,700 0,3192 *

> Mittelzahl II. J.

Verseifungszahl - 188,1 187,7 187,9

Hübl'sche Jodzahl (diejenige Menge Jod, welche 100 g Oel binden)

1. 0,31 g Oel nahmen 0,2247 g Jod auf.

0,3632 , , 2. 0,494 , ,

> I. II. Mittelzahl

Jodzahl = 72,51 73,52**73.02**.

Hehner's Zahl (in Wasser unlösliche Fettsäuren in 100 g Fett) — 95,3.

Reichert-Meisslische Zahl (1/10 Norm.-Alkali, welche die aus 5 g_Oel abdestillierten flüchtigen Fettsauren zur Neutralisation brauchen) -0,5.

Acetylzahl (Differenz zwischen Verseifungszahl des acetylierten und des unveränderten Fettes, ausgedrückt in mg KOH) = 0.

Der Schmelzpunkt der freien Fettsäuren lag bei 28 **—30°.**

Um die Zusammensetzung des Oels festzustellen, wurden die folgenden Untersuchungen ausgeführt.

200 g des Oels wurden mit einer alkoholischen Lösung von Kalihydrat (80:350) verseift. Nach Verjagen des Alkohols wurde die gebildete Seife (390 g), eine braune zähe Masse von eigenartigem narkotischen Geruche, in etwa 2 kg Wasser gelöst. Zum Nachweis vorhandener flüchtiger Fettsäuren wurden 200 g dieser Seifenlösung mit überschüssiger verdünnter Schwefelsäure versetzt und 150 ccm abdestilliert. Zur Neutralisation der in diesem Destillate enthaltenen freien Säuren wurden 3,6 ccm ¹/₁₀ Norm.-Alkali verbraucht. neutralisierte Flüssigkeit wurde zur Trockne verdampft, und der Rückstand mit Arsentrioxyd erhitzt. Das Auftreten von Kakodylgeruch bewies die Gegenwart von Essigsäure, während durch die

Reduktion von Silbernitratlösung und von Quecksilberchloridlösung die Anwesenheit von Ameisensäure erkannt wurde.

Der Rest der Seifenlösung wurde mit überschüssiger Schwefelsäure zerlegt, die ausgeschiedenen Fettsäuren wurden mehrmals mit Wasser gewaschen, gesammelt und getrocknet.

In dem wässrigen Filtrate konnte nach Neutralisation mit Natriumcarbonat und Ausziehen mit absolutem Alkohol Glycerin nachgewiesen werden.

Die ausgeschiedenen Fettsäuren wurden in heissem absoluten Alkohol gelöst, und die Lösung zur Krystallisation längere Zeit an einen kühlen Ort gestellt. Die ausgeschiedenen Krystalle wurden abfiltriert, mit wenig Alkohol gewaschen und abermals aus Alkohol umkrystallisiert. Der Schmelzpunkt der so erhaltenen glänzenden Blättchen lag bei 62°, wodurch ebenso wie durch die Analyse die Säure als Palmitinsäure erkannt wurde.

Die Elementaranalyse ergab:

12,64 Proz. H

74,96 , C,

während die Formel der Palmitinsäure C16 H28 O2 verlangt:

12,5 Proz. H

75 " C.

Ein Teil der Palmitinsäure wurde in das Natriumsalz verwandelt und aus der Lösung desselben mit Silbernitrat das Silbersalz gefällt.

0, 187 g despalmitinsauren Silbers lieferten 0,055 g = 29,4 Proz. Ag. Die Formel C_{16} H_{31} AgO₂ verlangt 29,72 Proz. Ag.

Der Rest der Palmitinsäure wurde durch Fällung der alkoholischen Lösung mit Chlorbaryum, Sammeln und Auswaschen des Niederschlages in das Baryumsalz verwandelt.

0,3570 g des bei 100° getrockneten Salzes gaben 0,1290 g Ba SO_4 = 23,72 BaO.

Die Formel (C₁₆ H₂₁ O₂)₂ Ba verlangt 23,64 Proz.

Die Mutterlauge der Palmitinsäure, aus welcher krystallinische Anteile nicht mehr gewonnnen werden konnten, wurde mit alkoholischer Kalilauge verseift, und aus der Lösung des Kaliumsalzes durch Fällen mit Bleiacetatlösung das Bleisalz in tiblicher Weise dargestellt. Nach dem Auswaschen des Bleipflasters mit heißem Wasser und Malaxieren desselben mit der Hand wurde dasselbe ge-

trocknet und mit Aether in einer verschlossenen Flasche unter öfteren Umschütteln maceriert.

Der in Aether unlöslich bleibende Anteil des Bleipflasters bestand, wie durch Zerlegen mit wässeriger Salzsäure und Umkrystallisieren der erhaltenen Säure aus Alkohol erkannt wurde, aus palmitinsaurem Blei Die ätherische Lösung wurde durch längeres Verweilen in der Kälte von noch gelösten kleinen Anteilen des palmitinsauren Bleies befreit und darauf mit verdünnter Salzsäure zusammengeschüttelt. Nach Prüfung der ätherischen Lösung auf Blei mit Schwefelammonium wurde von dem abgeschiedenen Chlorblei filtriert, von der ätherischen Lösung der Aether verdunstet, die zurückgebliebene Säure mit heißem Wasser gewaschen und darauf zunächst im Dampfbade, dann über Schwefelsäure getrocknet. Von der zurückbleibenden gelblich braunen, öligen Säure wurde das Natriumsalz dargestellt und aus der Lösung desselben das Silbersalz gefällt.

0.34 g des bei 100° getrockneten Salzes lieferten bei der Verbrennung 0.0836 Ag = 24.6 Proz. Ag.

Die Formel des ölsauren Silbers verlangt 25,1 Proz.

Somit besteht das Strophantusöl im wesentlichen aus den Glyceriden der Oelsäure und Palmitinsäure.

III. Zur Kenntnis des fetten Oels aus dem Samen von Hyoscyamus niger.

Von Dr. J. Alfred Mjöen.

Brandis¹) beschreibt das fette Oel der Samen von Hyoscyamus niger als farbloses, ziemlich dünnflüssiges, geruchloses und milde schmeckendes fettes Oel von 0,913 spez. Gew., welches sich noch nicht ganz in 60 Teilen kaltem, absoluten Weingeist, reichlich in Aether löst. Derselbe läßt es unentschieden, ob es ein trocknendes Oel ist, wie Kirchhoff behauptet hatte. H. Schwanert) berichtet über die Untersuchung eines von dem verstorbenen Apotheker Dr. Marson in Wolgast dargestellten Oels, welches zu den nichttrocknenden gehört, das spec. Gew. 0,9291 bei 15⁶ besitzt und bei gewöhnlicher Temperatur in 48,6 Teilen 94 prozentigen, in 17 Teilen

¹⁾ Diese Zeitschr. 1886, 224, 831.

²) Ebenda 1894, 232, 130.

absoluten Alkohol löslich ist. Gelegentliche Untersuchungen eines von den Herren Dr. Weppen und Lüders in Blankenburg a./H. als Nebenprodukt bei der Extraktdarstellung gewonnenen Oels, von welchem Herrn Prof. Bekurts ein größeres Quantum freundlichst überlassen wurde, zeigten, dass dieses Oel an der Luft ebenso rasch wie Leinöl eintrocknete. Das gleiche Verhalten zeigte ein von Herrn Geheimrat Prof. Dr. E. Schmidt in Marburg aus Hyoscyamussamen gewonnenes Oel, welches mir freundlichst zur Verfügung gestellt wurde. Aus diesem Grunde sollen die bei der Untersuchung des Oels von mir erhaltenen Resultate an dieser Stelle kurz mitgeteilt werden.

Die eben genannten beiden Oele verschiedener Provenienz waren von gelber Farbe, ziemlich dickflüssig, zeigten schwache Fluorescenz und schwach saure Reaktion. In dem nachstehend aufgeführten Verhalten stimmten sie unter sich überein.

Das Oel war in Aether und Chloroform leicht löslich; bei gewöhnlicher Temperatur löste sich 1 Teil Oel in 56 Teilen absoluten Alkohol und in 200 Teilen 90 prozentigen Alkohol, während das von Schwanert untersuchte Oel bei gewöhnlicher Temperatur 17 Teile absoluten und 48,6 Teile 94 prozentigen Alkohol bedurfte.

Das spezifische Gewicht, mit dem Pyknometer bestimmt, wurde zu 0,939 bei 150 gefunden (Schwanert fand 0,929).

Zur Bestimmung der Säurezahl wurden 10,932 g Oel mit säurefreiem Alkohol übergossen und mit ½ Norm.-Kalilauge titriert. Verbraucht wurden 3,0 ccm.

Saurezahl = 7,9.

Verseifungszahl:

- a) 2,688 g Oel brauchten zur Verseifung 0,4592 g KOH
- b) 3,124 g " " " " 0,5311 g KOH.

I II

Verseifungszahl = 170.8 170.

Bei der Elaidinprobe blieb das Oel flüssig.

Die Hehner'sche Zahl wurde zu 94,7 gefunden.

Die Reichert'- Meissl'sche Zahl betrug 0,99.

Die Jodzahl wurde zu 138 ermittelt (bei 18stündiger Einwirkung der Jodlösung).

Die Acetylzahl des Oels wurde = 0 gefunden, mithin waren weder Oxyfettsäuren noch Diglyceride zugegen.

Beim Abkühlen wird das Oel allmählig dickflüssiger und scheidet bei + 1,5° C. Glyceride ab. Bei -1° wird es so dick, dass man

Oel samt Proberohr mit dem darin steckenden Thermometer haben kann.

Zur Ermittelung der Zusammensetzung des Oels sind die folgenden Untersuchungen angestellt.

Das Oel wurde in solcher Menge mit Aetzkali verseift, daß etwa 380 g Seife entstanden. Diese Seife wurde in destilliertem Wasser gelöst, das Gewicht der Lösung betrug 2710 g.

300 g dieser Lösung wurden mit verdünnter Schweselsäure bis zur sauren Reaktion versetzt, und darauf 150 ccm abdestilliert. Das Destillat wurde mit ½10 Normal-Natronlauge neutralisiert, wozu 16,3 ccm ersorderlich waren. Darauf wurde die Lösung auf dem Wasserbade eingedampst und auf Essigsäure mit negativem, auf Ameisensäure mit positivem Ersolge geprüft, da aus Silbernitratlösung metallisches Silber, aus Sublimatlösung Quecksilberchlorür abgeschieden wurde.

Der Rest der Seifenlösung wurde nun ebenfalls mit überschüssiger Schwefelsäure zerlegt, die ausgeschiedenen Fettsäuren wurden abfiltriert, mit heißem Wasser wiederholt ausgewaschen und getrocknet. In dem Filtrate wurde durch die bekannten Reaktionen Glycerin nachgewiesen; die Fettsäuren wurden in absolutem Alkohol gelöst, jedoch ließen sich hierdurch feste Fettsäuren bei Zimmertemperatur nicht abscheiden. Deshalb wurden die Fettsäuren mit alkoholischer Kalilösung verseift, die gebildete Seife wurde in Wasser gelöst und mit einer konzentrierten Lösung von Bleiacetat zerlegt. Das sich ausscheidende fettsaure Bleisalz wurde mit heißem Wasser ausgewaschen und im Dampf bade getrocknet. Das trockene Bleipflaster wurde in einer verschließbaren Flasche mit Aether übergossen und unter wiederholtem Umschütteln mehrere Tage bei Zimmertemperatur stehen gelassen.

Der in Aether lösliche Teil des Bleisalzes wurde durch Schütteln mit wässeriger Salzsäure zerlegt, wobei neben Chlorblei nach dem Verdunsten des Aethers eine gelbbräunlich gefärbte ölige Säure erhalten wurde, deren specifisches Gewicht 0,944 bei 15° war, während reine Oelsäure bei derselben Temperatur das spez. Gewicht 0,898 besitzt. Bei der Elaidinprobe blieb das Oel bekanntlich flüssig, auch trocknete es an der Luft, ebenso wie Leinöl, zu einer harten Masse ein. Deshalb und nach der Zusammensetzung der Natrium-,

Silber- und Baryumsalse muß angenommen werden, daß die hier erhaltene flüssige Säure ein Gemisch von Oelsäure mit einer ungesättigten Säure ist, über welche baldigst weitere Mitteilungen gemacht werden sollen.

Der in Aether unlösliche Teil des Bleisalzes wurde ebenfalls durch Schütteln mit verdünnter Salzsäure unter Zusatz von Aether zerlegt. Die ätherische Lösung hinterließ eine weiße feste Säure, deren Schmelzpunkt nach mehrmaligem Umkrystallisieren aus Alkohol bei 61—620 lag; mithin lag Palmitinsäure vor, welche bei 620 schmilzt.

Untersuchungen über die Sekrete.

Mitgeteilt von A. Tschirch.

18. Ueber das Sandaracharz.

Von A. Balzer.

(Eingegangen am 21. XII. 1895.)

Einleitung.

Es muss zunächst hervorgehoben werden, dass das Sandaracharz von einer Reibe Koniseren geliesert wird, von denen nur Callitris quadrivalvis oder Callitris articulata Vent. im nordwestlichen Afrika das im Handel besindliche Harz produzieren, während das australische Produkt von einer größeren Anzahl Koniseren gesammelt wird, worüber J. H. Maiden¹) berichtet.

Nach diesem Autor ist das australische Callitrisharz seit 1851 in Europa bekannt und giebt es ca. 12 verschiedene Varietäten der sogenannten Sandaraccypressen. Vier davon: Callitris Roei, C. Drummondi, C. Actinostrobus und C. acuminata sind auf Westaustralien beschränkt; eine: Callitris oblonga, findet sich nur in Tasmanien. In Neu-Südwales finden sich sieben Arten, die man mit dem Gesamtnamen Cypress Pines umfast und die alle vorzüglichen Sandarac liefern. Doch sind für die Produktion Callitris veruccosa und C. calcarata die wichtigsten und sie kommen auch dem afrikanischen am nächsten. Diese beiden letzteren Sorten Australharz iösen sich bis auf einen Rückstand von 1,3 Proz. in Alkohol zu einer hellgelben Flüssigkeit, aus welcher Petroläther 22 Proz. eines vollkommen tarblosen, durchsichtigen Harzes auszieht.

¹⁾ J. H. Maiden. Americ. Journ. Pharm. April 1895 pag. 214.

Arch. d. Pharm. CCXXYIV. Bds. 4. Heft. 19

Da über dieses Harz nirgends in der Litteratur näheres zu finden war, und dasselbe zur Zeit nicht im europäischen Handel vorkommt, so nehme ich an, daß sich sämtliche Litteratur-Angaben ausschließlich auf das afrikanische Harz bezieher.

Bezüglich der geschichtlichen Angaben verweise ich auf Flückiger¹).

Nach Unverdorben²) besteht Sandarac aus 3 verschiedenen Harzen, die sämtlich saurer Natur sind und mit Erd- und Metalloxyden in Wasser, Alkohol und Aether unlösliche Verbindungen ergeben.

Johnston⁸) hat Sandarac ebenfalls in 3 Anteile zerlegt, die saure Eigenschaften besitzen. Er isolierte drei Harze A, B und C und formulierte dieselben.

Das Harz A (C_{40} H_{81} O_5) ist ein gelblich weißes Pulver, schwer löslich in Alkohol, mehr in heißem wie in kaltem, schwer schmelzbar und zersetzt sich bei einer Temperatur wenig über dem Schmelzpunkt. Es bildet nur einen geringen Anteil der Droge und wird erhalten, wenn das ursprüngliche Harz mit viel Alkohol behandelt und diese Lösung mit Kalilauge gefällt wird.

Das Harz B (C_{40} H_{81} O_6) ist hellgelb, brüchig, bei 212° F. erweichend und reichlich in kaltem Alkohol löslich. Es bildet wenigstens dreiviertel der Droge und bleibt in Lösung, während A und C gefällt werden.

Das Harz C (C₄₀ H₃₀ O₆) ist ein hellgelbes Pulver, welches in siedendem Alkohol fast löslich ist und einen hohen Schmelzpunkt besitzt. Es kommt im Sandarac in weit größerer Menge vor als Harz A und wird in reinem Zustand erhalten, wenn man den durch Kalilauge erhaltenen Niederschlag mit Salzsäure zersetzt und diesen zuerst in Wasser, nachher in Alkohol kocht.

Giese⁴) untersuchte Sandarac und fand, dass das Harz sich in warmem, starkem Alkohol bis auf ¹/₅ Rückstand löse, welcher ein grauweißes, sprödes, zerreibliches Pulver bildet. Er nannte dasselbe Sandaracin und giebt ihm die Formel C₄₀ H₁₀ O₆. Nach der Pharmacopoea borussica⁵) stellt das Sandaracin ein nach dem Trocknen weißelich graues, zerreibliches Pulver dar, welches in Wasser und Alkohol unlöslich, in Aether vollständig löslich ist. Aus letzterer Lösung wird es durch Weingeist in weißen Flocken gefällt, welche auch in Terpentinöl löslich sind.

Hirschsohn⁶) endlich untersuchte namentlich die Löslichkeitsverhältnisse und stellte Unterscheidungsmerkmale fest zwischen

¹⁾ Flückiger. Pharmakognosie 3. Aufl. S. 108.

²⁾ Unverdorben. Schweiggers Journ. Bd. 60 S. 82.

³⁾ Johnston. Phil. Trans. 1839 S. 239.

⁴⁾ Giese. Scherers Journ. d. Chemie B. 9 S. 536.

⁵⁾ Pharmac. boruss. 1830. 2. Auflage.

⁶⁾ Hirschsohn. Archiv d. Pharmac 1877 B. 11 S. 62.

Sandarac und Mastix. Nach ihm löst sich Sandarac in Aether, Alkohol und Aether-Alkoholgemisch vollständig. Ammoniak gab mit einer alkoholischen Lösung eine klare Mischung. Bleiacetat gab einen voluminösen Niederschlag, der sich beim Kochen nicht löste. Der Petroleumätherauszug war farblos und veränderte die Farbe der Jodlösung in violett ohne Trübung. Schwefelsäure und Fröhde's Reagens lösten mit citronengelber Farbe und wurde diese Lösung an den Rändern allmählich rosa. Chloroform löste nur wenig, wie schon von Lepage (1847) gezeigt wurde. Stickstoff, Schwefel, Zimtsäure und Umbelliferon konnten nicht nachgewiesen werden. Eisenchlorid färbte die alkoholische Lösung grünlich braun.

Nach Flückiger¹) löst sich Sandarac in absolutem, heißem Alkohol, in Aether, Amylalkohol, Aceton, teilweise in Chloroform und ätherischen Oelen. Im zehnfachen Schwefelkohlenstoff quillt es auf. Durch wiederholte Aufkochung nimmt er 30 Proz. eines klaren, gelben Harzes auf. Durch Behandlung mit verschiedenen Lösungsmitteln läßst sich Sandarac in 3 Teile zerlegen, die noch nicht untersucht sind, ebensowenig wie das Oel. Das Harz enthält einen Bitterstoff, den man mit Wasser ausziehen kann und der mit Gerbsäure nach Zusatz von Ammoniak einen reichlichen Niederschlag liefert. In Säuren löst sich derselbe sehr leicht.

Da die chemischen Bestandteile des Sandarac nach den eben angeführten Angaben noch nicht genügend untersucht sind, so unternahm ich eine erneute Untersuchung des Harzes.

Chemischer Teil.

Trockene Destillation des Rohharzes.

Eine größere Menge des Harzes wurde in einer Retorte über freiem Feuer erhitzt, wobei zuerst ein geringer wässeriger Anteil überging, sodann ein braunes Oel. Der feste Rückstand löste sich in Aether und wurde bei Seite gestellt.

In dem wässerigen Vorlauf, der nochmals rectifiziert wurde und stark sauer roch, wurde mit den bekannten Reaktionen (Eisenchlorid, Essigätherreaktion) Essigsäure nachgewiesen.

Als sich nach einigen Wochen aus dem öligen Destillat nichts abgeschieden hatte, wurde dasselbe mit Natronlauge geschüttelt, wobei sich die Flüssigkeit in drei Zonen teilte. Die unterste, der alkalische Anteil wurde mit verdünnter Schwefelsäure angesäuert und mit Aether ausgeschüttelt. Es resultierte nach dem Verdunsten des-

¹⁾ Flückiger. Pharmakognosie 3. Auflage.

selben ein geringer Rückstand, der, mit Wasser aufgenommen, sauer reagierte. Mit Ammoniak neutralisiert, entstand auf Zusatz von verdünntem Eisenchlorid ein zimtbrauner Niederschlag, der auf Bernsteinsäure schließen ließ, jedoch nicht näher charakterisiert werden konnte.

Die zweite sehr geringe Zone hatte nach der Isolierung eine bläuliche Farbe und besaß einen stark an Borneol erinnernden Geruch. Der dritte Anteil wurde ebenfalls mit Aether ausgeschüttelt, und da er die Hauptmenge bildete, nach dem Verdunsten des Aethers fraktioniert. Da sich jedoch kein konstant siedender Anteil isolieren ließ, so wurde das Produkt nicht weiter behandelt.

Aus Vorliegendem geht hervor, dass bei der trocknen Destillation des Sandarac Essigsäure entsteht; ferner wurde ein nach Kampher riechendes Produkt gewonnen, während Bernsteinsäure nicht mit Sicherheit nachgewiesen werden konnte.

Darstellung des Reinharzes.

Untersuchungsmaterial benutzte ich von der Firma C. Haaf, Bern, bezogenes Harz, ein Handelsprodukt bester Qualität. Dasselbe bestand aus ausgesuchten Stücken, die durchsichtig, zum Teil etwas bestäubt, von Form cylindrisch waren, und eine verschiedene Größe hatten. Die Farbe war hellgelb, auf dem Bruch waren die Stücke muschelig und spröde. Da die Angaben über die Löslichkeit von einander abwichen, so stellte ich zunächst die Versuche darüber an. Ich fand, daís das Harz in kaltem 96 proz. Alkohol vollständig löslich war, ferner in Aether, Amylalkohol und Aceton. Auch löst es sich in ätherischen Oelen, z. B. Kümmelöl, sehr gut. Sehr wenig löst Benzol, Toluol, Xylol, Chloroform und Petroläther. Ein verschiedener Siedepunkt des letzteren hatte keinen Sämtliche Löslichkeitsversuche wurden auch quantitativ Einflus. Schwefelkohlenstoff läst das Harz unter geringer durchgeführt. Auflösung quellen. In konz. Schwefelsäure wird es mit kirschroter Farbe gelöst, welche Lösung, in Wasser gegossen, violette Blättchen ausfallen lässt. Konz. Salpetersäure löst es zum grössten Teil. Die alkoholische Lösung des Harzes reagiert sauer und wird auf Zusatz von Petroläther nicht verändert. Kalilauge verursacht in der alkoholischen Lösung eine Fällung, welche durch weiteren Zusatz des

Fällungsmittels wieder aufgelöst wird. Dasselbe geschieht durch Ammoniak.

Erhitzt man das Harz im Schmelzröhrchen, so fängt es bei ca. 100° an, sich aufzublähen, seine Farbe zu verändern, um bei 125° vollständig zu schmelzen. Auf dem Platinblech erhitzt, verbrennt es mit stark rußender Flamme und hinterläßt einen kaum wahrnehmbaren Rückstand. Von größerer Wichtigkeit waren die Lösungsverhältnisse in Kalilauge, die in der weiteren Arbeit eine gewisse Rolle spielen. Nach den Versuchen wird Sandarac in 0,5 proz. Kalilauge, wenn auch langsam, so doch vollständig gelöst. Schneller und ganz klar vollzieht sich die Lösung in 1 proz. Lauge. Diese Lösung fluoresziert stark, und ist die Farbe des eintallenden Lichtkegels bläulich. In 3 proz. Kalilauge löst sich schon weniger und je konzentrierter dieselbe wird, um so unlöslicher wird das Harz. Aus der alkalischen Lösung wird durch Zusatz von stärkerer Kalilauge eine braune Seife ausgefällt.

Da das Sandarac Bitterstoff, Oel, auch eventuell andere Bestandteile enthalten konnte, so war es notwendig, ein Reinharz darzustellen, welches von anderen Beimengungen vollkommen befreit war. Zu diesem Zweck wurden nach einigen Vorversuchen 2 kg Harz in kaltem Alkohol gelöst, was ziemlich schnell ging. Es löste sich alles auf, bis auf einen geringen Rückstand, bestehend aus Holzstückchen, Quarzsand und einigen Unreinigkeiten, die im Material eingeschlossen waren. Einige wenige, wie Harz aussehende Stückchen lösten sich weder in Aether, noch in Alkohol, noch in Terpentinöl. Ich glaubte in ihnen das von Giese erwähnte und benannte Sandaracin gefunden zu haben. Sie erwiesen sich jedoch als eine bassorinartige Substanz, welche in Wasser aufquoll und in keiner Beziehung die von Giese aufgestellten Reaktionen zeigte. Ich habe das Sandaracin nicht auffinden können.

Die dunkelbraune konzentrierte, alkoholische Lösung wurde mit der 8-4 fachen Menge Alkohol verdünnt, und da sich Wasser als bestes Fällungsmittel erwiesen hatte, unter Umrühren in feinem Strahl in viel Wasser gegossen, wo sich das Harz als ein blaßgelbes Pulver ausschied. In Lösung war der Bitterstoff geblieben. Um das Harz von diesem vollkommen zu befreien, wurde es auf ein Colatorium gebracht, ausgewaschen, abgepreßt und getrocknet. Nach-

dem dasselbe einige Male in dieser Weise mit Wasser behandelt worden war, war es völlig bitterstofffrei. Die Fällungsflüssigkeiten, die sich durch intensiv bitteren Geschmack auszeichneten, wurden vorläufig eingedampft und werde ich später darüber berichten.

Getrocknet stellt dieses Reinharz ein vollkommen weißes, geruchloses Pulver dar, welches sich Lösungsmitteln gegenüber in derselben Weise wie das Rohharz verhält. Es wurden nun verschiedene Vorversuche gemacht, um das Harz in seine Anteile zu zerlegen.

Eine Probe wurde mit 60 proz. Alkohol wochenlang so lange erschöpft, als das Harz noch etwas abgab; da sich jedoch beim Verdampfen des Filtrats stets ein Rückstand zeigte, so wurde dies Verfahren aufgegeben. Von besserem Erfolg war der nächste Versuch begleitet, der durch die Löslichkeitsverhältnisse in Kalilauge veranlasst wurde. Zirka 50,0 g des Harzes wurden in 1 proz. Kalilauge gelöst und die Lösung so lange mit Kalihydratstücken versetzt, bis nichts mehr aussiel. Das abgepresste und getrocknete Harzkali löste sich in kaltem Wasser langsam auf und konnte die Harzsäure durch Salzsäure abgeschieden werden. Das Filtrat von diesem abgeschiedenen Harzkali liess nach Uebersättigung der sehr konz. Lauge ebenfalls einen gelblichen Niederschlag fallen, der im Verhältnis jedoch sehr gering war. Im Verlauf der weiteren Untersuchung stellte es sich heraus, dass beide Körper Harzsäuren waren. Damit war vorläusig schon ein Weg zur Behandlung des Harzes gefunden.

Verseifungsversuch des Reinharzes.

Indem ich von der Annahme Tschirch's ausging, daß viele Harze aus Estern bestehen, was für eine ganze Anzahl derselben von Tschirch und seinen Schülern bereits erwiesen wurde, machte ich ebenfalls beim Sandarac Versuche das Harz zu verseifen. Es lag der Gedanke nahe, daß gleich dem Succinit der Sandarac zum Teil aus einem Borneolester, zum Teil aus einer Harzsäure und dessen Ester bestehen könne. Eine größere Quantität wurde in 1 proz. Kalilauge gelöst und nach 8—10 tägigem Erhitzen mit verdünnter Schwefelsäure ausgefällt, ausgewaschen und von

neuem mit Kalilauge gekocht. Das farblose saure Filtrat wurde mit Aether ausgeschüttelt, welcher nach freiwilliger Verdunstung jedesmal nur Spuren von Fettsäuren hinterließ, welche, wie Tschirch gezeigt hat, bei Verseifungen von Harzen stets auftreten. leicht im Destillationsprodukt der Verseifung ein Körper vorhanden sein konnte, so wurde nebenbei ein größeres Quantum des Reinharzes anfangs mit verdünnter, später mit stärkerer Kalilauge Nach 14 tägigem Kochen schwammen auf dem Destillat destilliert. einige weiße ölige Tropfen, welche demselben einen terpentinähnlichen Geruch verliehen und anscheinend ein Zersetzungsprodukt waren. Da es ohne Bedeutung war und keinen weiteren Aufschluß über die Verseifung ergab, wurde dies unberücksichtigt gelassen. Als nach zehnwöchentlicher derartiger Behandlung des Harzes, wie dieselbe vordem beschrieben ist, sich keine Spur einer Verseifung zeigte, stand ich davon ab. Ebenso negativ verlief ein Verseifungsversuch mit verdünnter Schwefelsäure und mit gespannten Wasserdämpfen. Um sicher zu erfahren ob eine Veränderung des Harzes durch die einwirkende Kalilauge vor sich gegangen sei, versuchte ich die Trennung des vollkommen ausgewaschenen und getrockneten Harzes in 2 Säuren, was wie bei dem nicht mit Kali behandelten Harze vollständig gelang. Ebenso stimmten die sonstigen physikalischen Eigenschaften der ursprünglichen Körper mit denen der mit KOH behandelten überein.

Da das Sandarac also keinen Ester enthielt, so konnte man annehmen, dass die beiden Säuren frei vorhanden seien, zumal die saure Reaktion des Rohharzes zu dieser Annahme berechtigte. Zum Nachweis wurde eine größere Quantität des Harzes in Aether gelöst und so lange mit 0,1 proz. Kalilauge ausgeschüttelt, bis auf Zusatz von Salzsäure in der alkalischen Flüssigkeit keine Ausscheidung bezw. Trübung mehr entstand. Dies Verfahren erforderte Ebenso wurde zum Vergleich derselbe Versuch mit längere Zeit. 0,1 proz. Kaliumcarbonatlösung gemacht, welcher dasselbe Resultat ergab. Die über der alkalischen klüssigkeit stehende Aetherschicht wurde der freiwilligen Verdunstung überlassen und hinterließ Es war somit erwiesen, dass der Sandarac weder Ester nichts. noch indifferente Körper enthält, sondern lediglich aus freien Säuren besteht.

Die Sandaracolsäure: C₄₅ H₆₆ O₇.

Nachdem ich aus den Resultaten der Voruntersuchungen etwas Aufklärung über die allgemeinen chemischen Eigenschaften des Sandaracs erhalten hatte, stellte ich mir von der zuerst erwähnten Saure, welche von Tschirch, da sie ein Hydroxyl enthält und außerdem Säurecharakter zeigt, Sandaracolsäure benannt wurde, eine genügende Menge dar. Zu diesem Zweck wurde 1 kg Reinharz in der entsprechenden Menge 1 proz. Kalilauge gelöst und die Lösung solange mit KOH in Stücken versetzt, bis keine Abscheidung mehr erfolgte. Die entstandene Harzkaliverbindung wurde vollständig abtropfen gelassen, abgepresst, in Wasser gelöst, und aus der Lösung durch Salzsäure die Harzsäure abgeschieden. Vollkommen aschefrei und getrocknet, stellt die Sandaracolsäure ein weißliches Pulver dar, welches in Alkohol, Aether, Aceton und verdünnter Kalilauge löslich ist, dagegen unlöslich in Toluol, Benzol, Petroläther, Chloroform, Ammoniak. Eisessig löst erst nach längerem Erhitzen, während Essigsäureanhydrid sofort löst. Der Schmelzpunkt lag bei 1520. Krystallisationsversuche waren lange erfolglos. Die Säure wurde in Alkohol gelöst, bis zur beginnenden Trübung mit Wasser versetzt und wochenlang in den Krystallisationsschrank bei 40 hingestellt. Die Säure schied sich jedoch regelmäßig tropfenförmig an die Wandungen des Gefässes ab. Einleiten von Salzsäuregas in die alkoholische Lösung hatte ebenfalls keinen Erfolg. Ich versuchte es nun auf andere Weise. Die alkoholische Lösung wurde mit Bleiessig gefällt, die entstandene Bleiverbindung abfiltriert, in Alkohol, worin sie unlöslich war, suspendiert und mit H.S zersetzt. Vom Schwefelblei abfiltriert, wurde die hellgelbe Lösung durch Erhitzen vom anhaftenden H2S befreit und zur Krystallisation beiseite ge-Nach einiger Zeit schied sich ein weißliches Pulver aus, welches sich als krystallinisch Die krystallisierte Säure zeigt dieselben Löslichkeitserwies. verhältnisse, wie die amorphe, nur der Schmelzpunkt hatte sich verändert, er lag bei 140°. Die Lösung in konz. Schwefelsäure, welche, wie später gezeigt wird, auf einer Sulfonierung beruht, wurde auf ihr spektralanalytisches Verhalten untersucht, und zwar nach der

von Tschirch¹) angegebenen Methode mit dem von ihm beschriebenen Apparat.

Die Lösung der Substanz ist rot und absorbiert in dünnen Schichten violet. Bei Steigerung der Konzentration rückt die Endabsorption gegen das weniger brechbare Spektrumsende vor. Wenn die Lösung im durchfallenden Lichte lebhaft rot erscheint, bemerkt man um $\lambda=0,600~\mu$ ein undeutliches, nur als leichter Schatten erscheinendes Band, welches mit der nunmehr bis $\lambda=0,550~\mu$ reichenden Endabsorption durch einen leichten Schatten verbunden ist und bei weiterer Steigerung der Schichtendicke mit derselben zusammensließt. Dicke Schichten, die im durchfallenden Lichte tiefrot erscheinen, lassen nur rot zwischen $\lambda=0,600~\mu$ und $\lambda=0,690~\mu$ durch. Auch das Ultraviolet wird nunmehr absorbiert.

Die Elementaranalyse der über Schwefelsäure getrockneten Substanz gab folgende Resultate:

I. 0,2096 g Substanz gaben 0,5790 CO₂ und 0,1732 H₂O
II. 0,3084 g , , 0,8532 , , 0,2588 ,

Woraus sich ergiebt:

Berechnet für die Formel

U C. H. O.

I. II. $C_{45} H_{66} O_7$ C = 75,37 Proz. 75,30 Proz. C = 75,21 Proz.H = 9,18 Proz. 9,32 Proz. H = 9,19 Proz.

Die Molekulargewichtsbestimmung nach Raoult's Methode ergab

Phenol	Substanz	Depression			
I. 28,85	0,255	10			
II. 25,102	0,200	00,49			
III. 25,10	0,260	$0^{0},12$			

Diese Zahlen entsprechen dem Molekulargewicht M=660, 645, 690. Die Formel C₄₅ H₆₆ O₇ verlangt 718.

Salzbildung. Um die Basicität der Säure und die Zahl der Carboxylgruppen festzustellen, wurde dieselbe in überschüssiger Normal-Kalilauge gelöst und unter Zusatz einiger Tropfen Lackmustinktur als Indikator mit Normalsalzsäure zurücktitriert.

Zwei Bestimmungen ergaben 5,6 Proz.—5,6 Proz. Berechnet für C_{45} H_{65} KO_7 K=5,15 Proz.

Die Sandaracolsäure enthält somit eine Carboxylgruppe und hat folglich die Formel C_{44} H_{65} O_5 COOH.

Ich stellte mir nun das Silbersalz der Sandaracolsaure dar.

¹⁾ Tschirch, Archiv d. Pharm. 1884, S. 136.

Nach Liebermann¹) wurde eine alkoholisch-amoniakalische Lösung der Säure mit einer ebenso bereiteten Silbernitratlösung versetzt. Die klare gelbe Lösung schied nach circa 14 Tagen die Silberverbindung der Sandaracolsäure als ein weißliches Pulver ab, welches am Lichte sehr bald zersetzt wurde.

Zwei Silberbestimmungen nach Fresenius ergaben 12,79 Proz. Ag. 12,84 Proz.

Berechnet für die Formel C_{45} H_{65} Ag O_7 — C_{44} H_{65} O_5 COO Ag Ag — 13,0 Proz.

Das Kupfersalz der Sandaracolsäure stellte jich durch Fällung des in Wasser löslichen Kaliumsalzes mit Kupfersulfatlösung dar. Es ist ein blaues in Wasser, Alkohol und Aether unlösliches Pulver.

Zwei Kupferbestimmungen ergaben 10,70 Proz. Cu

11,09 Pros. "

Berechnet für die Formel C_{45} H_{64} Cu O_7 Cu = 8,21 Proz.

Während das Silbersalz der aufgestellten Formel gut entspricht, scheint das Kupfersalz basischen Charakter zu besitzen.

Das Kupfersalz wurde auch nach einer anderen Methode dargestellt und zwar gab diese eine in seinen Eigenschaften ganz andere Verbindung. Die in Alkohol gelöste Sandaracolsäure wurde mit frisch gefälltem und vollkommen ausgewaschenem Kupferhydroxyd im Ueberschuss vermischt und unter Umrühren auf dem Dampfbade eingedampft. Es hinterblieb ein grünes Pulver, welches zur Extraktion des gebildeten Salzes mit Alkohol und Aether ausgezogen wurde. Beide lösten das Salz mit grüner Farbe, am besten erwies Alkohol-Aethermischung zu gleichen Teilen. Krystallisationsversuche Getrocknet und verrieben stellt es ein grünes waren eriolgios. Pulver dar, welches bei 80° schmilzt und sich auch in Schwefelkohlenstoff löst, eine Eigenschaft, die auch dem abietinsauren Kupfer zukommt. Das Kupfer war in der Verbindung maskiert, d. h. es konnte durch Reagentien nicht nachgewiesen werden, selbst wenn die Substanz in konzentrierter H₂ SO₄ gelöst und dann in Wasser gegossen und vom entstehenden Niederschlag abfiltriert wurde. In dem Filtrat konnte das Kupfer weder mit NH₃, noch mit KOH, noch mit Ferrocyankalium, noch mit Schwefelwasserstoff nachgewiesen werden. Es erinnert dies Verhalten an das Kupfer-

¹⁾ Liebermann, Berl. Berichte 1885.

phyllocyanat Tschirch's²) in dem das Kupfer ebenfalls maskiert ist, Einen großen Unterschied mit der oben beschriebenen Kupferverbindung zeigten die Cu-Bestimmungen bei diesem Salz.

I. 0,94 Proz. II. 1,10 Proz. III. 1,00 Proz. Cu.

Es stellte sich auch heraus, dass die Verbindung Krystallwasser hatte. 3 Bestimmungen ergaben:

I. 1,5 Proz. II. 1,6 Proz. III. 1,9 Proz. H₂ O

Das Salz wurde als ein saures erkannt und ihm vorläufig folgende Formel gegeben:

$$C_{45} \xrightarrow{H_{65}} O_7$$
 $C_{45} \xrightarrow{H_{66}} O_7 + 2 \xrightarrow{H_2O}$; [Cu = 1,7 Proz.]

Acetylierung der Sandaracolsäure.

Zum Nachweis von Hydroxylgruppen versuchte ich eine Acetylierung der Säure, der sichanfangs einige Schwierigkeiten entgegenstellten. Ich machte die verschiedensten Versuche, um zum Ziel zu gelangen. Die Substanz wurde in Essigsäureanhydrid gelöst und längere Zeit am Rückflußkühler gekocht. Wurde die braune Flüssigkeit in Wasser gegossen, so schied sich ein gelbes, sandiges Pulver aus, welches mit Wasser von der anhängenden Essigsäure vollständig befreit wurde. Obwohl der Schmelzpunkt verändert war und das Produkt andere physikalische Eigenschaften zeigte, konnte der Acetylrest in der Verbindung nicht nachgewiesen werden.

Die Säure wurde nun in Natronlauge gelöst und nach vorsichtigem Zusatz von Acetylchlorid längere Zeit erhitzt. Die zuerst braune Lösung wurde farblos, indem sich ein gelbes Pulver ausschied, in welchem nach erfolgter Auswaschung der Acetylrest jedoch ebenfalls nicht nachgewiesen werden konnte.

Da diese Methoden nicht den gewünschten Erfolg hatten, wurde die Substanz im zugeschmolzenen Rohr mit Essigsäureanhydrid 12 Stunden lang auf 175° erhitzt. Beim Oeffnen des Rohres war ein starker Druck bemerkbar. In Wasser gegossen, schied sich das Reaktionsprodukt als eine klebrige, fast ölige, braunschwarze Masse ab, welche sich durch längere Behandlung mit kaltem Wasser zu einem Pulver verarbeiten ließ. Nachdem dasselbe vollständig ausgewaschen war, versuchte ich den Nachweis, ob diesmal die Säure

²⁾ Tschirch, Das Kupfer vom Standpunkte der gerichtlichen Chemie, Toxikologie und Hygiene. Stuttgart 1893, S. 26.

acetyliert sei. Eine Probe wurde mit alkoholischem Kali erhitzt, der Alkohol abdestilliert, der Rückstand mit Wasser behandelt zur Lösung des etwa gebildeten essigsauren Kalis und die abfiltrierte Lösung mit Phosphorsäure destilliert. Das sauer reagierende Destillat wurde mit Calciumcarbonat neutralisiert, abfiltriert und etwas eingedampft. Mit einigen Tropfen Eisenchlorid versetzt, trat eine rote Farbe ein. Ebenso fielen die Essigäther- und die Kakodyl-Reaktion positiv aus.

Das Acetylderivat stellt ein braungelbes Pulver dar, welches sich zum Unterschied von der reinen Substanz in Chloroform löst, dagegen in verdünnter und konzentrierter Kalilauge unlöslich geworden ist. Dagegen löst es sich langsam in verdünnter Kaliumkarbonatlösung auf.

Die Elementaranalyse der über Schwefelsäure getrockneten Substanz im Sauerstoffstrom ergab:

I. 0,3030 g Subst. ergab 0,8236 CO₂ und 0,2492 H₂O.

II. 0,3590 g , , 0,9774 , , 0,3004 ,

Woraus sich ergiebt: Berechnet für die Formel

I. II. C₄₅ H₆₅ O₇ CH₂ CO

C = 74,13 Proz. 74,20 Proz. C = 74,21 Proz.

H = 9,13 , 9,02 , H = 8,94 ,

Die analysierte Substanz stimmt also auf eine Monoacetylverbindung. Es ist demnach im Molekül ein Hydroxyl vorhanden.

Benzoylierung der Sandaracolsäure.

Da es mir gelungen war, die Säure zu acetylieren, versuchte ich auch den Benzoylrest einzuführen. Circa 50,0 wurden in verdünnter Natronlauge gelöst und Benzoylchlorid bis zur schwach sauren Reaktion hinzugefügt. In der Kälte kräftig geschüttelt, trat schon nach einigen Minuten eine starke Reaktion ein, indem sich unter beträchtlicher Erhitzung festes Benzoat vermischt mit einem graubraunen Pulver abschied. Dies vereinigte sich bald zu einem festen Kuchen, während die übrige Flüssigkeit farblos geworden war. Das Produkt wurde gepulvert, mit heißem Wasser ausgewaschen, in Alkohol gelöst, mit Wasser gefällt und nochmals mit heißem Wasser ausgewaschen, bis jede Spur von Benzoylchlorid bezw. Benzoesäure verschwunden und es aschefrei war. Getrocknet bildet das Benzoylderivat ein gelbes Pulver, welches sich in den meisten Lösungsmitteln der Säure selbst löst, mit Ausnahme von

Eisessig. In Chloroform war es zum größten Teil löslich geworden. Durch Verseifung mit alkoholischer Kalilauge konnte es leicht in Sandaracolsäure und Benzoesäure gespalten werden. Auch konnte die Benzoesäure schon durch Sublimation zwischen 2 Uhrgläsern aus dem Produkt erhalten werden. Den Körper krystallinisch zu erhalten, war ebenso wie beim Acetylderivat nicht möglich.

Die Elementaranalyse, im Sauerstoffstrom ausgeführt, ergab:

```
I. 0,2030 g Subst. ergeben 0,5640 CO<sub>2</sub> and 0,1484 H<sub>2</sub>O.

II. 0,2106 g , , 0,5880 , , 0,1582 ,

Gefunden: Berechnet für die Formel

I. II. C_{45}H_{65}O_7C_6H_5CO

C = 75,77 Proz. 75,49 Proz. C = 75,91 Proz.

H = 8,12 , 8,24 , H = 8,51 ,
```

Die Zahlen stimmen auf eine Monobenzoylverbindung und ist also auch hierdurch erwiesen, dass die Sandaracolsäure eine Hydroxylgruppe enthält. Demnach kommt ihr also die Formel:

Nachweis von Methoxyl.

Um einen weiteren Einblick in die Konstitution der Sandaracolsäure zu bekommen, machte ich den Versuch, ob vielleicht Methoxylgruppen darin nachzuweisen seien. Ich benutzte hierzu die von Zeisel¹) angegebene Methode zum quantitativen Nachweis von Methoxyl. Hiernach wird das bei der Reaktion entstandene Jodmethyl in alkoholische Silbernitratlösung eingeleitet und so eine aquivalente Fällung von Jodsilber erhalten. Das Gewicht des letzteren ist dann das Mais für die Menge des entstandenen Jodmethyls und da solches nur aus den vorhandenen Methoxylgruppen gebildet werden kann, auch das Maís für den Methoxylgehalt der zu untersuchenden Substanz. Der Versuch nahm jedesmal ungefähr 2 Stunden in Anspruch und wurde hierzu mit gelbem Phosphor frisch bereitete, circa 50 proz. Jodwasserstoffsäure benutzt. standene Jodsilber wurde in gewöhnlicher Weise zur Wägung gebracht.

Die Resultate sind folgende:

```
I. 0,3090 g Substanz ergeben 0,0221 g Jodsilber,

II. 0,3690 g " " 0,0250 g "

III. 0,3520 g " 0,0239 g "
```

¹⁾ Zeisel. Monatshefte für Chemie. B. VI. 1885. S. 989.

1. II. III. Berechnet für die Formel Gefunden: 25,5 25,3 26,1 $C_{44} H_{68} O_6 OCH_8 = 31$.

Eine Methoxylgruppe verlangt 31, zwei würden 62 erfordern.

Es kann somit wohl angenommen werden, dass nach den erhaltenen Resultaten eine Methoxylgruppe in der Sandaracolsäure vorhanden ist. Nach den bisherigen Ergebnissen ist ihr also folgende Formel zu geben:

$$C_{43} H_{61} O_8 (OCH_8) (OH) (COOH).$$

Die nunmehr entmethylierte Substanz wurde auf ein Filter gebracht, zunächst mit Wasser, dann mit unterschwefeligsaurer Natronlösung und mit Wasser ausgewaschen, um sie vom anhängenden Jod zu befreien. Da dieselbe noch dunkel gefärbt war, wurde sie mehrmals in Alkohol gelöst, mit Wasser gefällt und getrocknet. Eine Elementar-Analyse ergab jedoch nur eine Uebereinstimmung des Wasserstoffes. Der Kohlenstoff differierte um ca. 1 Proz. Für eine zweite Verbrennung war nicht genug Material vorhanden.

Destillationen mit Zinkstaub.

Nach verschiedenen Versuchen, sowohl allein, als auch im Wasserstoffstrom ausgeführt, ergab die Destillation im Verhältnis 1:5 im trockenen Wasserstoffstrom die beste Ausbeute. Circa 30 Destillationen, die mit 180,0 Sandaracolsäure ausgeführt wurden, lieferten 35,0 Flüssigkeit. Diese stellt ein eigentümlich nach Kreosot riechendes, dickliches Fluidum dar, welches im durchscheinenden Lichte eine dunkelkirschrote Farbe besaß. Als in dieser Flüssigkeit nach einiger Zeit in der Kälte keine Ausscheidung eingetreten war, wurde dieselbe behuß Bindung der vielleicht gebildeten Kresole und Phenole mit Natronlauge versetzt und solange mit Aether geschüttelt, bis derselbe nichts mehr aufnahm. Die ätherische Lösung war schwarz und fluoreszierte stark. Nach Verdunstung des Aethers wurde die restierende schwärzliche Flüssigkeit der fraktionierten Destillation unterworfen.

```
I. Fraktion bis 90° hellgelbe Farbe,
II. , 90-160° } gelbe Farbe,
III. , 160-200° } gelbe Farbe,
IV. , 200-250° } grüne Farbe mit starker Fluoreszenz.
```

Der Geruch aller Fraktionen war aromatisch. Es hinterblieb ein schwarzer Rückstand, der beim Ausgießen sofort erstarrte.

Um die störende Färbung und den etwas brenzlichen Geruch der erhaltenen Fraktionen zu beseitigen, wurde die gesamte Flüssigkeit mit reinem metallischen Natrium 4—5 Stunden am Rückflußkühler gekocht 1) und darauf einer erneuten Fraktion unterworfen, welche ein günstigeres Resultat lieferte.

I. Fraktion
$$80^{\circ}$$
II. , $110-.115^{\circ}$
III. , $115-.150^{\circ}$
IV. , $150-.175^{\circ}$
-V. , $175-.200^{\circ}$ etwas gelblich gefärbt.

Fraktion I liefs, nach dem Siedepunkt und Geruch zu urteilen auf Benzol schließen. Mit konz. Schwefelsäure in der Kälte behandelt bildete sich Nitrobenzol, welches mit Wasserdampf rektifiziert, mit Zink und verdünnter Schwefelsäure Anilin ergab. Zur weiteren Identifizierung wurde mit letzterem die Isonitrilreaktion ausgeführt, welche ebenfalls ein positives Resultat ergab. Somit war diese Fraktion als Benzol erkannt.

Fraktion II. In dieser Flüssigkeit, die ebenfalls stark lichtbrechend war und sehr aromatisch roch, vermutete ich Toluol. Bei einer nochmaligen Fraktion konnte ich einen Anteil von 1110 Siedepunkt erhalten. Derselbe wurde eine zeitlang mit Chromsäuregemisch am Rückflußkühler erhitzt.

Aus dem gefärbten Rückstand konnte ich einige Blättchen auslesen, die, aus Alkohol umkrystallisiert, sich als Benzoesäure erwiesen und den Schmelzpunkt 1210 zeigten. Die Fraktion II war somit Toluol.

Fraktion III und IV wurden vereinigt und nochmals rektifiziert, wobei die Hauptmenge bei 156—160° überging. Ich versuchte durch Oxydation mit Chromsäuregemisch einigen Aufschluß zu erhalten und erhitzte die Flüssigkeit mehrere Tage lang am Rückflußkühler, wobei sich in der That ein weißlich gelber Körper abschied, indem die ölige Flüssigkeit verschwunden war. Ich konnte die wenigen Blättchen mit Aether aufnehmen. Nach dem Abdunsten blieb jedoch nur ein schmieriger Rückstand, ebenso auch bei

¹⁾ Ciamician. Berl. Berichte 11. S. 269.

Anwendung von Alkohol. Der Geruch war stark thymolartig, doch konnte die geringe Menge nicht weiter identifiziert werden.

Fraktion V wurde in derselben Weise mit Chromsäuregemisch behandelt, doch führte der Versuch auch zu keinem sicheren Resultat. Bemerkenswert ist, daß sämtliche Fraktionen mit konz. Salpetersäure starke Reaktionen zeigten, also jedenfalls alle aromatische Kohlenwasserstoffe enthielten. Der Rückstand, der bei der ersten Fraktionierung geblieben war, wurde nochmals mit Zinkstaub vermischt und destilliert, wobei eine geringe, ganz dicke und sehr angenehm riechende Flüssigkeit erhalten wurde, die an einen kühlen Ort bei Seite gestellt, noch nach Monaten unverändert geblieben war, auch nicht krystallisierte, nachdem ich sie in Aether gelöst hatte. Ich vermutete in ihr Naphtalin, konnte es aber nicht fassen.

Die im Anfang dieses Kapitels erwähnte alkalische Flüssigkeit wurde mit verdünnter Schwefelsäure übersättigt und mit Aether ausgeschüttelt. Von diesem abdestilliert, hinterblieb eine intensiv nach Phenol und Kresol riechende Substanz, als bräunliche Schmiere, die in warmem Wasser aufgenommen wurde. Bromwasser verursachte eine milchige Trübung, Eisenchlorid vorübergehend bläuliche Farbe, die bald in schmutzig-grau überging. Diese Niederschläge konnten nicht näher charakterisiert werden.

Aus den beschriebenen Versuchen geht hervor, daß die Reduktionsprodukte der Sandaracolsäure zumeist aus aromatischen Kohlenwasserstoffen bestehen, von denen vorwiegend Benzol und Toluolnachgewiesen wurden. Die Säure enthält also mindestens einen Benzolkern.

Einwirkung von starker Salpetersäure auf Sandaracolsäure.

Circa 50,0 g Substanz wurden unter Umrühren mit Salpetersäure vom spez. Gewicht 1,4 erhitzt, wobei sich dieselbe allmählich unter heftiger Entwickelung von Stickstoffoxyden zu einer gelben Flüssigkeit löste. In Wasser gegossen, fiel ein gelblicher Niederschlag aus, der auf ein Filter gebracht und ausgewaschen wurde. Da eine Nitrierung dieses Körpers stattgefunden haben konnte, so wurde derselbe auf Stickstoff untersucht. Eine Probe wurde mit Natriummetall geschmolzen, die in Wasser gelöste Schmelze abfiltriert, mit

Eisenvitriol und Eisenchlorid versetzt. Darauf wurden einige Tropfen Natronlauge hinzugefügt, gekocht und nach dem Erkalten mit H Cl angesäuert. Es war kein Niederschlag von Berliner Blau entstanden, folglich konnte die Substanz nur eine Oxydation erfahren haben.

Eine Verbrennung im Sauerstoffstrom ergab folgende Resultate:

- 1. 0,3346 g Substanz ergaben 0,7978 g CO2 und 0,1753 g H2O
- 2. 0,2230 , , , 0,4314 , , , 0,1200 , ,, Gefunden: Berechnet auf die Formel:

I. II. $C_{40} H_{42} O_{18}$ C = 65,26 Proz. 64,98 Proz. C = 65,7 Proz.H = 5,72 , 5,97 , H = 5,75 ,

Es war somit erwiesen, dass der Körper an Sauerstoff bedeutend zugenommen hatte, resp. ein Oxydationsprodukt entstanden war.

Das intensiv gelbe Filtrat wurde unter Zusatz von Wasser solange abgedampft, bis alle Salpetersäure verjagt war. Zur Konzentration eingedampft, schieden sich bald weiße lange Nadeln ab, die sich in Wasser, Alkohol und Aether lösten. Aus Alkohol wurden dieselben umkrystallisiert. In Wasser gelöst, gaben sie nach dem Ansäuern mit Essig säure auf Chlorcalciumzusatz den charakteristischen weißen Niederschlag von Calciumoxalat. Diese und andere Reaktionen bewiesen, daß der Körper Oxalsäure war.

Die gelbe Mutterlauge berechtigte zur Annahme von Pikrinsäure, was auch die ausgeführten Reaktionen bestätigten. Seide und Wolle wurden dauernd gefärbt. Kalilauge ließ in konz. Lösung gelbe Blättchen fallen, die pikrinsaures Kalium waren. Mit heißer Cyankaliumlösung versetzt, entstand eine dunkelrote Farbe, welche in der Kälte rote Schuppen des Kalisalzes der im freien Zustande nicht bekannten Isopurpursäure ausschied. Diese Reaktionen charakterisierten die in der Mutterlauge enthaltene gelbe Substauz als Pikrinsäure.

Bei Anwendung verdünnter Salpetersäure war die Einwirkung nicht so heftig, und es entstand nur Pikrinsäure und keine Oxalsäure.

Aus Vorstehendem ergiebt sich also, das Sandaracolsäure durch konz. Salpetersäure in Oxalsäure und Pikrinsäure übergeführt wird, während durch verdünnte nur Pikrinsäure entsteht. Daneben wird ein sauerstoffreiches Oxydationsprodukt der Sandaracolsäure von der Formel C₄₀ H₄₂ O₁₈ gebildet.

Einwirkung von schmelzendem Kali auf Sandaracolsäure.

In schmelzendes Kali wurde messerspitzenweise die Substanz unter Umrühren eingetragen, wobei sich nur Spuren zu lösen Nachdem die Schmelze noch einige Zeit in ruhigem schienen. Fluis erhalten war, wurde dieselbe nach dem völligen Erkalten in Wasser gelöst und mit verdünnter Schwefelsäure übersättigt, wobei sich ein unangenehmer Geruch bemerkbar machte. Von der nicht gelösten Substanz abfiltriert, wurde ein Teil abdestilliert, um vielleicht gebildete flüchtige Fettsäuren nachzuweisen. Das Destillat reagierte jedoch nicht sauer und enthielt nichts. Der Rest der gelblich gefärbten Flüssigkeit wurde etwas eingedampft und behufs Fällung der gebildeten anorganischen Salze mit Alkohol versetzt, das Filtrat sodann mit Aether ausgeschüttelt und der Verdunstung überlassen. Es hinterblieb ein geringer gelber Rückstand, der, in Wasser aufgenommen, nach wochenlangem Stehen nichts ausschied. Es wurden 15 Schmelzen ausgeführt, bei mässiger und starker Temperatur bis zur Verkohlung der Substanz; es konnte jedesmal nur der Geruch nach Fettsäuren konstatiert werden. Nur in zwei Fällen erhielt ich mit der zuletzt erwähnten Flüssigkeit eine violette Färbung mit Eisenchlorid, eine Reaktion, die unter Umständen auf Bildung geringer Spuren Resorcin schließen läßt, was ich jedoch nicht als bestimmt hinstellen möchte. Jedenfalls ist auf Grund der Untersuchungen anzunehmen, dass schmelzendes Kali nur sehr schwer auf Sandaracolsäure einwirkt. Da nach O. Emmerling 1) Abietinsäure durch schmelzendes Kali ebenfalls nicht zerlegt werden soll, so machte ich vergleichsweise einige Versuche mit Abietinsäure. Dieselbe schwamm als schwarze, ölige Schmiere auf dem schmelzenden Kali und wurde, wie es schien, nicht angegriffen, sodass die Angabe Emmerling's sich bestätigt fand.

Oxydationsversuch der Sandaracolsäure.

Da man Kali hypermanganicum als Oxydationsmittel in jeder Flüssigkeit, ob sauer, neutral oder alkalisch reagierend, anwenden kann, und es den Endpunkt einer Reaktion durch seine Entfärbung

¹⁾ Emmerling, Berl. Berichte 1879, S. 1441.

sehr gut anzeigt, so machte ich von diesen Eigenschaften Gebrauch. Die Säure wurde in Natronlauge gelöst und von Zeit zu Zeit Kaliumpermanganatlösung hinzugefügt, bis dieselbe nicht mehr entfärbt wurde. Die Substanz war jedoch, wie es schien, nicht verändert worden.

Einen zweiten Versuch, die Säure zu oxydieren, machte ich mit Chromsäuregemisch, nachdem die Substanz in Eisessig gelöst und mehrere Stunden am Rückfluskühler erhitzt worden war. Unter Reduktion des Chromsalzes zu einer grünen Flüssigkeit schied sich die Sandaracolsäure zum größten Teile wieder aus. Dieselbe wurde abfiltriert, gut ausgewaschen und getrocknet. Das Reaktionsprodukt war in Alkohol völlig unlöslich geworden, sowie in anderen Lösungsmitteln. Jedoch fand ich in konzentrierter alkoholischer Kalitauge ein Lösungsmittel, woraus ich die Säure durch H Cl wieder abscheiden konnte. Da auch der Schmelzpunkt (200°) ganz anders war, so war somit eine völlige Veränderung der Sandaracolsäure eingetreten. Ich habe jedoch den dabei entstehenden Körper nicht näher untersucht.

Reduktionsversuch der Sandaracolsäure.

Eine Quantität der Säure wurde in Essigsäure mit einigen Tropfen H Cl gelöst und unter öfterer Zugabe von Zinkstaub am Rückflußkühler auf dem Dampfbade erhitzt. Nach einigen Stunden entfärbte sich die Flüssigkeit etwas unter Abscheidung einer gelblichen Masse. Dieselbe wurde auf ein Filter gebracht, zuerst mit Wasser ausgewaschen zur Entfernung des gebildeten essigsauren Zinkes. Sodann wurde der Rückstand, welcher noch unzersetztes Zink enthielt, mit Alkohol ausgezogen. Zur Trockne eingedampft, zeigte die surückbleibende Substanz einen niedrigeren Schmelzpunkt.

Einwirkung von konzentrierter Schwefelsäure auf Sandaracolsäure.

Da sich das Harz, sowie die Säure stets mit schön kirschroter Farbe in konzentrieter H₂ SO₄ lösten, so war es nicht uninteressant, zu untersuchen, ob hierbei eine Sulfonierung stattfände, also an Stelle von Wasserstoffatomen die HS O₈ Gruppe eingeführt werde. Ich löste eine Quantität Substanz in konzentrierter H₂ SO₄ und goß die Lösung in

mässig viel Wasser. Es bildete sich ein grauvioletter, blättchenartiger Niederschlag, der auf ein Filter gebracht und sorgfältig ausgewaschen wurde, was verhältnismässig lange dauerte. Getrocknet stellt der Niederschlag ein chokoladenfarbiges Pulver dar, welches noch einigemal in Alkohol gelöst und mit Wasser ausgefällt wurde. Es löst sich in Alkohol, Aether, Aceton, Eisessig und Chloroform, zum Teil in Benzol und Toluol. Unlöslich war es in verdtinnter und konzentrierter Kalilauge. Zum Unterschied von der Sandaracolsäure war es also in Chloroform löslich und in Kalilauge unlöslich geworden. Mit metallischem Natrium geschmolzen und in Wasser gelöst, trat auf Zusatz von Nitroprussidnatrium eine violette Farbe ein; ebenso ergab die Reaktion mit Bleiacetat nach dem Ansäuern mit Essigsäure einen schwarzen Niederschlag von Schwefelblei. Es hatte also in der That eine Sulfonierung der Säure stattgefunden. Die quantitativen Schwefelbestimmungen ergaben einen sehr geringen Gehalt an Schwefel. Leider fehlte mir das Material, um dieselben mit einer größeren Menge wiederholen zu können.

Die Callitrolsäure: C₈₅ H₈₄ O₈.

Wie aus den Versuchen ersichtlich, gelang es mir, eine zweite Säure aus dem Filtrat der Kaliumverbindung der Sandaracolsäure abzuscheiden. Sie wurde Callitrolsäure benannt.

Nachdem nämlich die Sandaracolsäure durch überschüssiges Kali (als Kalisalz) aus dem in 1 proz. Kali gelösten Reinharz ausgeschieden war, enthielt das Filtrat hiervon in der sehr konzentrierten Lauge das callitrolsaure Kalium in Lösung. Die Callitrolsäure selbst wurde aus ihrer Kaliverbindung ebenfalls durch Salzsäure abgeschieden, vollkommen ausgewaschen bis sie aschefrei war und getrocknet. Da dieselbe gefärbt war, so glaubte ich sie durch vielfaches Auflösen in Alkohol und Fällen mit Wasser reinigen und heller bekommen zu können. Die Farbe blieb jedoch ziemlich dunkel. Aus ziemlich großen Quantitäten verarbeiteten Harzes erhielt ich diese Säure nur in geringer Menge. Getrocknet bildet sie, wie schon erwähnt, ein bräunliches Pulver, welches auf seine physikalischen Eigenschaften untersucht wurde. Dasselbe löst sich in Alkohol, Aether, Aceton, Eis-

essig, in verdünnter Kaliumkarbonatlösung, sowie in starker Kalilauge, in welch letzterer Sandaracolsäure unlöslich ist. Unlöslich ist die Säure in Benzol, Toluol, Chloroform, Petroläther. Der Schmelzpunkt lag bei 132°.

Krystallisationsversuche waren lange erfolglos, bis es mir en dlich glückte, aus konzentrierter alkoholischer Lösung schöne Krystalle zu erhalten, welche sich bei näherer Untersuchung als Prismen von Sargdeckelform erwiesen. Durch Abgielsen der Mutterlauge, Abspülen der anhängenden braunen Flüssigkeit und Umkrystallisieren, erhielt ich die Säure in farblosen Krystallen. Die Lösungsverhältnisse dieser reinen Säure waren dieselben, nur der Schmelzpunkt lag bedeutend höher, bei 2480.

Die Lösung in konzentrierter H₂ SO₄ war orangegelb. Sie wurde analog der Sandaracolsäure einer Spektralanalyse unterzogen. Die im durchfallenden Lichte orangegelbe Lösung zeigt eine Endabsorption des brechbareren Spektrumsendes, welche bei steigender Schichtendicke gegen rot vorrückt. Dickere Schichten lassen im durchfallenden Lichte nur rot durch.

Die sorgfältig getrocknete Säure ergab, im Sauerstoffstrom verbrannt, folgende Resultate:

1. 0,1274 Substanz lieferten 0,3634 CO₂ und 0,0990 H_2O II. 0,1424 , , , 0,4050 CO₂ , 0,1076 A_2O Dies ergiebt :

Berechnet für die Formel:

I. II. Im Mittel: $C_{65}H_{84}O_8$ C = 77,79 Proz. 77,58 Proz. C = 77,6 C = 77,30 Proz.H = 8,63 Proz. 8,30 Proz. H = 8,46 H = 8,43 Proz.

Eine Molekulargewichtsbestimmung nach Raoult ergab: 22,14 Phenol 0,331 Substanz 00,12 Depression.

Dies ergiebt M = 952.

Die Formel C₆₅ H₈₄ O₈ verlangt 993.

Acetylierung der Callitrolsaure.

Um festzustellen, ob die Callitrolsäure Hydroxylgruppen enthalte, wurde die Acetylierung vorgenommen. Die Säure wurde in Essigsäureanhydrid im zugeschmolzenen Rohr 8 Stunden lang auf 175° erhitzt. Beim Oeffnen des Rohres war ein sehr starker Druck bemerkbar. In Wasser gegossen, fiel das Reaktionsprodukt als ein braunes Pulver aus, welches sorgfältig ausgewaschen wurde. In der schon bereits beschriebenen Weise konnte ich den Eintritt des Acetylrestes nachweisen. Das Derivat stellt ein geruchloses, hell-braunes Pulver dar, welches in Chloroform, Benzol, Toluol und Eisessig löslich geworden war, dagegen sich in verdünnter und konzentrierter Kalilauge nicht mehr löste. Krystallisationsversuche waren ohne Erfolg.

Die Elementaranalyse im Sauerstoffstrom ergab:

I. 0,1880 Substanz lieferten 0,5350 CO2 und 0,1440 H2O

II. 0,2340 ,, $0,6671 \text{ CO}_2$,, $0,1740 \text{ H}_2\text{O}$

Dies ergiebt:

Berechnet für die Formel:

I. $C_{65} H_{88} O_8 OH_8 CO$

C = 77,61 Proz. 77,73 Proz. C = 77,68 Proz.

H = 8.51 Proz. 8,26 Proz. H = 8.40 Proz.

Die Zahlen stimmen also auf eine Monoacetylverbindung und enthält die Callitrolsaure demnach eine Hydroxylgruppe.

Das Kupfersalz.

Das Kupfersalz der Callitrolsäure wurde durch Vermischen der in Alkohol gelösten Säure mit Kupferhydroxyd dargestellt, wie solches schon bei der einen Darstellungsmethode des Sandaracolkupfers beschrieben ist. Das Callitrolkupfer ist grün, löslich in Alkohol und Aether. Es gelang mir nach längeren Versuchen das Salz aus einer Alkohol - Aethermischung als krystallinische Blättchen zu erhalten, welche den Schmelzpunkt 1850 zeigten.

2 Kupferbestimmungen nach Fresenius ergaben:

L 5,73 Proz., II. 6,00 Proz. Cu.

Berechnet für die Formel C₆₅ H₆₈ CuO₈; Cu = 5,97 Proz.

Es ist demnach in der Callitrolsäure nur eine Carboxylgruppe enthalten und die Formel lautet daher C_{64} H_{83} O_5 (OH) (COOH).

Das atherische Oel.

In der Litteratur sind tiber das ätherische Oel des Sandaracharzes keine Angaben zu finden; nur Flückiger bemerkt in seiner Pharmacognosie, dass dasselbe in Spuren darin vorkomme und beim Austritt des Harzes zum größten Teil verdunste. Es war daher interessant genug einen Versuch zu machen, ob aus dem Harz überhaupt ätherisches Oel zu gewinnen sei und in welcher Menge. Zu diesem Zweck nahm ich 2 kg des Harzes in Arbeit. Ein Vorversuch, bei welchem ich das Harz gepulvert gebrauchte, gab kein Resultat, da sich dasselbe zu einem undurchdringlichen Klumpen zusammenballte. Nachdem ich aber mehrere Tage das ungepulverte Harz mit gespannten Wasserdämpfen behandelt hatte, war Oel übergegangen.

Als dann keine Oeltröpichen mehr im Ablauf zu bemerken waren, wurde das Destillat mit Aether ausgeschüttelt und der Aether verdunsten gelassen. Die Ausbeute betrug eines 1,0 ätherisches Oel.

Dasselbe hat eine bräunliche Farbe und besitzt einen angenehmen, kräftig aromatischen, an Tannenduft erinnernden Geruch. In der Kälte wird es dickflüssig und scheint einen stearoptenartigen Körper abzuscheiden. Bei der geringen Menge war es mir leider nicht möglich, nähere Untersuchungen über das Oel betreffs Siedepunkt u. s. w. anzustellen.

Der Bitterstoff.

Bei der Darstellung des Reinharzes bemerkte ich, daß die Fällungsstüssigkeit einen bitteren Geschmack bekommen hatte und folglich den Bitterstoff enthalten müsse. Die gelbe Flüssigkeit wurde filtriert und bis zu einem geringen Quantum eingedampft. Es ergab sich, daß der Bitterstoff auch von Aether aufgenommen wurde und füglich wurde die gesamte nun dunkelgelb aussehende Flüssigkeit mit Aether ausgeschüttelt. Wurde der Aether abdestilliert, so hinterblieb eine braune, im Licht rötlich durchscheinende schmierige Masse, welche intensiv bitter schmeckte. Dieselbe löste sich in Wasser, Alkohol und Aether. In dieser Form schien der Bitterstoff noch sehr unrein zu sein und alle beiläufig angestellten Versuche, denselben reiner zu bekommen, waren erfolglos. In Wasser gelöst, gab der möglichst gereinigte Bitterstoff folgende Reaktionen:

Lackmuspapier wurde gerötet
Eisenchlorid verursachte eine braune, trübe Fällung.
Tanninlösung "violetgraue "
Kaliumkarbonat "flockig weiße "
Essigsaures Blei "gelbe, trübe

Durch letztere Reaktion veranlast, fällte ich einen Teil der in Wasser gelösten Substanz mit Bleiacetatlösung. Der Niederschlag wurde abfiltriert, ausgewaschen, in Alkohol suspendiert und durch Einleiten von Schwefelwasserstoff das Blei entfernt. Nachdem das Filtrat vom überschüssigen H₂ S befreit war, wurde die gelbliche Lösung an einen kühlen Ort bei Seite gestellt. Nach einiger Zeit war jedoch nur ein schmieriger Rückstand zu konstatieren, Wenn ich bei dem eben beschriebenen Verfahren das Blei nicht durch Schwefelwasserstoff, sondern durch verdünnte Schwefelsäure entfernte und den Ueberschuss der Schwefelsäure mit Chlorbaryum abstumpfte, erhielt ich dasselbe Resultat.

Nach längerem Stehen schied sich bei einem anderen Versuch der Bitterstoff aus wässeriger Lösung an den Rändern des Gefälses krustenförmig ab. Getrocknet und zerrieben, erhielt ich so ein hellgelbes, stark bitter schmeckendes Pulver, welches aber ebenfalls nicht krystallinisch erhalten werden konnte.

Da mir noch etwas Material zur Verfügung stand, so versuchte ich, ob der Körper vielleicht zur Klasse der Glykoside gehöre und erhitzte denselben eine Zeitlang mit verdünnter Schwefelsäure auf dem Dampfbade. Es war jedoch eine Spaltung nicht eingetreten, da ich Traubenzucker nicht nachweisen konnte.

Mit konz. Salpetersäure erhitzt löste sich der Bitterstoff unter Entwicklung von Stickoxyddämpfen zu einer tief gelben Flüssigkeit, worin sich Pikrinsäure nachweisen ließ.

Eine Kalischmelze hatte ein negatives Resultat.

Wir aus obigem ersichtlich konnte ich den Bitterstoff als hellgelbes Pulver erhalten, jedoch war derselbe nicht analysenrein und unterblieb daher eine Elementaranalyse.

Nach den Untersuchungen von Tschirch und seinen Schülern sind Bitterstoffe ganz allgemeine Begleiter der Harze, bes. der Koniferenharze. Die Beziehungen der beiden Körperklassen zu einander sind aber noch nicht aufgeklärt.

Es sei mir gestattet, an dieser Stelle einen Vergleich zu machen zwischen den aus dem Sandarac abgeschiedenen Säuren und einigen ebentalls zum Teil gut untersuchten Harzsäuren der Koniferen, die ich hier zugleich mit aufführe.

Sylvinolsäure C₄₈ H₃₆ O₈ amorph (Maly) 1).

Abietinsäure C44 H64 O5 krystallinisch (Maly) 8).

Succinoabietinsaure C_{80} H_{120} O_5 krystallinisch (Tschirch und Aweng) 8).

Succinosylvinsaure C24 H36 O2 amorph (Tschirch und Aweng) 4).

Podocarpinsaure C₁₇ H₂₂ O₈ kry stallinisch (Oudemans) ⁵).

Sandaracolsäure C₄₅ H₆₆ O₇ krystallinisch (Tschirch und Balzer).

Callitrolsaure C₆₅ H₈₄ O₈ krystallinisch (Tschirch und Balzer).

Betrachtet man die Formeln dieser Säuren untereinander, so kommt die Sandaracolsäure der Abietinsäure in ihrer Formel, sowie in verschiedenen charakteristischen Eigenschaften am nächsten. Beide lassen sich schwer acetylieren und werden durch schmelzendes Kali, wie es scheint, nicht angegriffen. Die Sandaracolsäure unterscheidet sich von der Abietinsäure durch ein Mehr von CH₂ OO und könnte man sie daher als eine Homodioxyabietinsäure bezeichnen.

Die erste Oxysäure aus einem Koniferenharz hat Oudemans erhalten, welcher die Podocarpinsäure aus dem Harz von Podocarpus cupressina darstellte und eingehend untersuchte. Ebenso ist die Abietinsäure durch die Versuche von Dietrich⁶) und Tschirch und Aweng⁷) als eine Oxysäure erkannt worden. Tschirch hat alsdann, gestützt auf Versuche, die er in Gemeinschaft mit Aweng angestellt hatte, die Vermutung aufgestellt, daß die Koniferenharzsäuren sämtlich Oxysäuren sind⁸). Diese Hypothese hat durch die vorliegende Arbeit eine weitere Stütze erhalten, denn sowohl die Sandaracolsäure als auch die Callitrolsäure sind Oxysäuren.

¹⁾ Maly. Wiener Acad. Ber. 44. 121. Journ. pr. Chem. 86. 111.

Maly. Repert. Chem. pur 4. 443. Lieb. Kopp. 1861, 389.
 Tschirch und Aweng. Ueber den Succinit. Archiv d. Pharmac. 1894. 660.

⁴⁾ Techirch und Aweng. Ueber den Succinit. Archiv d. Pharmac. 1894. 660.

b) Oudemans. Onderzoekingen over het Podocarpinzoor. Amsterdam 1873.

⁶⁾ Dietrich. Etude comparée sur l'acide abiétique et l'acide pimarique. Inauguraldissertation. Bern 1883. S. 30.

⁷⁾ Archiv der Pharmac. Ueber den Succinit. 1894. S. 660.

⁸⁾ Pringsheim's Jahrbücher 1893. Band 25. S. 379. Sitzungsberichte der Wiener Naturforscherversammlung 1894. S. 555.

Betanischer Teil.

Zur Untersuchung gelangten Stücke, die ich der Liebenswürdigkeit des deutschen Vicekonsuls Herrn H. v. Maur verdanke, welcher mir frisches und gutes Material von Callitris quadrivalvis direkt aus Mogador (Marokko) zusandte und dem ich an dieser Stelle meinen besten Dank ausspreche.

Bei einem etwa 2,5 mm dicken ganz jungen Sprosse, bei dem die sekundäre Rinde nur erst als schmaler Saum gebildet ist, laufen in der primären Rinde 2 Sekretkanäle, je einer an einer Seite entlang, mit den Insertionsstellen der Blätter alternierend. Die Gänge sind schizogen, wie bei allen Koniferen. 1)

Bei der weiteren Entwicklung des Sprosses vermehren sich die Kanäle der primären Rinde nur wenig. Bei einem Sproß von etwa 4 mm waren im Umfang 4 Kanäle in der primären Rinde zu beobachten. Die Blattspuren sind in diesem Stadium noch deutlich erkennbar; sie verlaufen als zwei opponierte Bündel in der primären Rinde. In der sekundären Rinde sind in diesem Entwicklungsstadium entweder noch gar keine Sekretbehälter oder doch nur die ersten Anfangsstadien wahrnehmbar.

Im folgenden Stadium erscheint die primäre Rinde gebräunt und bereits partiell durch Borkenbildung abgeworfen. Die Sekretbehälter der primären Rinde werden natürlich samt den Blattspuren und den mechanischen Elementen mit abgeworfen.

In der sekundären Rinde, die durch radiale Reihen stark tangential gestreckter, isolierter, nicht zu Bündeln vereinigter, aber anastomosierender Bastfasern ein sehr charakteristisches Aussehen erhält, liegen nunmehr zahlreiche Sekretbehälter, 7 an der Zahl. Im Holzkörper sind auch in diesem Stadium keine Sekretbehälter gebildet.

Bei einem Zweige von 5,5 mm Dicke beträgt die Zahl der Sekretbehälter etwa 10. Da und dort sind in der stark gebräunten abschuppenden primären Rinde noch Kanäle zu beobachten.

Die Sekretgänge der sekundären Rinde haben an Weite zugenommen.

¹⁾ Tschirch, Angewandte Pflanzenanatomie S. 479.

Parallel mit der fortschreitenden Borkebildung und Abstoßung der äußeren Rindenpartien schreitet die Neubildung der sekundären Rinde und in ihr der Sekretbehälter fort. Nach und nach werden die äußeren Partien auch der sekundären Rinde durch Borkebildung abgestoßen und mit diesen Partien der sekundären Rinde natürlich auch die Sekretbehälter und Bastfasern.

Bei einem 2,6 cm dicken Zweigstücke, welches ich ebenso wie das übrige Material Herrn v. Maur verdanke, zeigte sich eine 3,06 mm dicke sekundäre Rinde, von der 1,20 mm gebräunt waren; Borkebildung war reichlich eingetreten. Hier waren 3—4 unregelmäßige Parallelreihen von Sekretgängen wahrzunehmen. Im Holzkörper waren auch in diesem Stadium keine Sekretbehälter zu beobachten.

- Die sehr kleinen schuppenförmigen Blättchen wiesen keine Sekretbehälter auf.

Resultate.

Zur quantitativen Bestimmung der Bestandteile wurden 100,0 g des Rohharzes in 2 kg 1 proz. KOH gelöst, sodann filtriert, um die Unreinigkeiten zu erhalten. Sodann wurde eine Trennung der beiden Sänren in der erwähnten Weise vorgenommen.

Ferner wurden Aschegehalt und Feuchtigkeit bestimmt.

Das Resultat ist folgendes:

Sandarac enthält:

85,00 Proz. Sandaracolsäure (als Kalisalz aus der verdünnten alkalischen Lösung durch Zusatz von Stücken KOH abscheidbar),

10,00 " Callitrolsäure (bleibt bei der Abscheidung des Kalisalzes der Sandaracolsäure als Kalisalz in Lösung).

0,56 Wasser,

0,10 " Asche,

1,50 " Unreinigkeiten,

2,84 , Verlust (inkl. Bitterstoff und Oel, welche nicht quantitativ bestimmt wurden).

100,00 Proz.

Die nähere Untersuchung der Bestandteile des Sandaracharzes hat folgende Resultate ergeben:

Von der Sandaracolsäure

 $C_{45} H_{66} O_7 = C_{48} H_{61} O_8 (OH) OCH_8 (COOH)$

wurden folgende Derivate erhalten:

- 1. Acetylderivat C₄₅ H₆₅ O₇ CH₈ CO
- 2. Benzoylderivat C₄₅ H₆₅ O₇ C₆ H₅ CO
- 3. Sandaracolsilber C_{45} H_{65} Ag O_7
- 4. Sandaracolkupfer C₄₅ H₈₄ Cu O₇

Die Zinkstaubdestillation liefert neben phenol- und kresolartigen Bestandteilen, hauptsächlich aromatische Kohlenwasserstoffe, von denen Benzol und Toluol isoliert wurden.

Schmelzendes Kali wirkt sehr schwer oder gar nicht ein.

Konz. Salpetersäure bildet aus der Säure Pikrin- und Oxalsäure, verdünnte Salpetersäure nur Pikrinsäure. Gleichzeitig wird die Säure oxydiert.

Konz. Schwefelsäure sulfoniert die Substanz.

Bei der Oxydation mit Chromsäuregemisch resultiert ein in seinen Löslichkeitsverhältnissen ganz anderes Produkt.

Durch Destillation mit Jodwasserstoffsäure wurde eine Oxymethylgruppe nachgewiesen.

Von der Callitrolsäure C65 H84 O8 wurde dargestellt:

das Acetylderivat C_{65} H_{88} O_8 CH_8 CO

das Kupfersalz C₆₅ H₈₂ Cu O₈

Die trockene Destillation des Harzes lieferte Essigsäure und wahrscheinlich Bernsteinsäure, sowie einen geringen Anteil einer nach Kampher riechenden Substanz.

Der Bitterstoff konnte als gelbes Pulver erhalten werden, jedoch nicht ganz rein.

Das ätherische Oel, welches ca. 0,5 Proz. im Harz enthalten ist, wurde nicht weiter untersucht.

Aus dem Laboratorium für synthetische und pharmaceutische Chemie der technischen Hochschule zu Braunschweig.

Das Verhalten des Narkotins und Papaverins bei dem Stas-Otto'schen Verfahren der Ausmittelung der Alkaloide.

Von Robert Otto.

(Eingegangen am 31. III. 1896.)

Bei dem Stas-Otto'schen Verfahren der Ausmittelung der Alkaloide für forensische Zwecke wird bekanntlich das verdächtige Objekt mit weinsäurehaltigem Alkohol und die aus diesem Auszuge sich schließlich ergebende wässrige Flüssigkeit zunächst in saurem Zustande mit Aether ausgeschüttelt, zur Entnahme von Colchicin, auch Digitatin, Pikrotoxin und Cantharidin. Nun hatte ich in dem Nachtrage zur 6. Auflage meiner "Anleitung zur Ausmittelung der Gifte und Erkennungder Blutflecken", auf Seite 252 angegeben, dass auch das Papaverin zu den Alkaloiden zu rechnen sei, die aus weinsaurer Lösung in beachtenswerter Menge in den Aether eingingen. Das geschah unter Hinweis auf kurz dargelegte Versuche, die einer meiner damaligen Assistenten — Herr Reuls — unter Benutzung eines Präparates angestellt hatte, welches von Gehe & Co. bezogen Mit der Ausarbeitung einer neuen Auflage jenes kleinen Werkes beschäftigt, schien es mir angezeigt, durch weitere Versuche die Richtigkeit der früheren Versuchsergebnisse von Neuem festzustellen. Dabei ergab sich, dass das zu den ersten Versuchen benutzte, von Gehe & Co. bezogene Alkaloid, dessen Rest, sorgfältig bezeichnet, sich noch in der Präparatensammlung des Laboratoriums befand, kein Papaverin war, sondern wesentlich aus Narkotin bestand, und dass diese Base in der That ihrer weinsauren Lösung in beachtenswerter Menge durch Aether entnommen wird, während das Papaverin unter diesen Umständen kaum in den Aether eingeht.

Die neuen Versuche, über die ich im Folgenden kurz berichten will, hat auf meine Veranlassung Herr stud. pharm. G. Nehry aus Aschersleben ausgeführt.

I. Versuche mit Narkotin.

1. 0,2 g Narkotin, dessen Identität durch Bestimmung des Schmelzpunktes und durch sein Verhalten gegen die bekannten Reaktionen unzweifelhaft festgestellt war, wurden unter Zusatz von 20 Tropfen einer wässrigen Lösung von Weinsäure (etwa 0,2 g der Säure enthaltend) in 20 ccm Wasser aufgelöst. Die Lösung wurde 3 mal mit je 25 ccm alkoholfreien Aethers geschüttelt. Es gingen ein in

die 1. Ausschüttelung 0,0143 g Narkotin,
2. , 0,0108 , ,
3. , 0,0102 , .

Dann wurde die rückständige saure wässrige Flüssigkeit mit Kalilauge deutlich alkalisch gemacht und abermals 3 mal mit je 25 ccm Aether ausgeschüttelt. Es enthielt

die 1. Ausschüttelung 0,1167 g Narkotin,
2. 0,0340 , ,
3. 0,0100 , .

Im Ganzen wurden hiernach von den angewandten 0,2 g der Base 0,196 g wieder erhalten; von diesen waren aus der sauren Lösung 0,0353 g, also ein beachtenswerter Teil (etwa 18 Proz.), in den Aether eingegangen.

2. Bei einem 2. Versuche, der mit dem alten Narkotin, dem vermeintlichen Papaverin, angestellt wurde, gelangten 0,2 g der Base unter Zusatz von 0,2 g Weinsäure zur Lösung in 20 ccm Wasser. Die Lösung wurde wiederum dreimal hintereinander mit je 25 ccm Aether geschüttelt. Es gingen ein in

die 1. Ausschüttelung 0,0121 g Narkotin,
,, 2. ,, 0,0043 ,, ,,
,, 3. ,, 0,0042 ,, ,,

zusammen 0,0206 g oder beiläufig 10 Proz. der Base.

3. Bei dem 3. Versuche, zu dem wiederum das alte Narkotin diente, wurden 0,1 g des Präparates unter Zusatz von 0,2 g Weinsäure in 20 ccm Wasser aufgenommen. Die Lösung wurde mit Aether wie bei den früheren Versuchen ausgeschüttelt. Es gingen ein in

die 1. Ausschüttelung 0,0062 g Narkotin,
,, 2. ,, 0,0038 ,, ,, ,
,, 3. ,. 0,0026 ,, ,, ,

susammen 0,0121 oder beiläufig wiederum 10 Pros. der Base.

4. Um zu entscheiden, ob der Grad der Verdünnung der Tartratlösung von Einfluß auf die Menge des in Aether eingehenden

Alkaloides sei, wurde eine unter Zusatz von 0,2 g Weinsäure bereitete Lösung von 0,2 g Narkotin in 100 ccm Wasser wie bei den früheren Versuchen mit Aether behandelt. Es gingen ein in

```
die 1. Ausschütterung 0,0127 g Narkotin,
" 2. " 0,0045 " " ,
... 3. " 0,0048 " " ,
```

zusammen 0,0215 g oder 10,7 Proz.

Diesen Versuchsergebnissen gegenüber wird man bei dem Stas-Otto'schen Verfahren einen Teil des Narkotins immer schon in dem Rückstande zu suchen haben, der sich bei dem Verdunsten des ätherischen Auszuges aus der weinsauren wässerigen Lösung ergiebt, neben Colchicin, Digitalin u. a. m.

Das hier in Rede stehende Verhalten des Narkotins kann füglich nicht Wunder nehmen, wenn man berücksichtigt, daßs die Verbindung nur eine schwache Base darstellt, deren Salze mit schwächeren Säuren — wie längst bekannt — schon durch viel Wasser, die mit flüchtigen Säuren beim Eindampfen ihrer Lösungen unter Abscheidung des Alkaloides zerlegt werden. Was der Aether bei den erörterten Versuchen der Lösung des weinsauren Salzes der Base entzog, war im Einklange hiermit die freie, in Wasser sich kaum lösende, aber in säurehaltigem Wasser auflösliche Base.

Mit den beregten Eigenschaften der Salze des Narkotins harmoniert endlich auch, daß einer schwefelsauren Lösung Aether nur ganz geringe Mengen der Base entzog.

Der unter Zusatz von 10 Tropfen Schwefelsäure (1:5) bereiteten Lösung von 0,2 g Narkotin in 20 ccm Wasser entnahmen 25 ccm Aether nicht ganz 2 mg, die weiteren Ausschüttelungen keine wägbare Menge der Base.

II. Versuche mit Papaverin.

0,2 g von E. Merck bezogenen Papaverins, dessen Identität durch den Schmelzpunkt und die bekannten Reaktionen festgestellt war, liess ich in 20 ccm Wasser unter Zusatz von etwa 0,2 g Weinsäure aufnehmen und die Flüssigkeit dreimal nacheinander mit je 25 ccm Aether ausschütteln.

```
Es enthielt die 1. Ausschüttelung 0,004 g Papaverin,

" " 2. " 0,002 " " ,

" 3. " 0,002 " " .
```

In den Aether eingegangen waren hiernach nur 4,0 Proz. der Base.

Nun wurde die rückständige Lösung mit Kalilauge übersättigt und dreimal mit je 25 ccm Aether geschüttelt. Aufgenommen hatten die ersten 25 ccm 0,0565 g Papaverin,

" zweiten " 0,0450 " " , " dritten " 0,0215 " " .

Es waren hiernach der alkalischen Flüssigkeit zusammen 0,123 g oder etwa nur 60 Proz. der ursprünglich vorhandenen Base entzogen worden.

Bei einem zweiten, unter ganz gleichen Bedingungen angestellten Versuche wanderten aus der sauren Lösung in den Aether ein bezw. 0,0025, 0,0022 und 0,0022 g der Base, demnach etwa 3,5 Proz., aus der dann alkalisch gemachten Flüssigkeit bezw. 0,062, 0,018 (?) und 0,0588 g, demnach etwa 70 Proz. des Alkaloides.

Einer schwefelsauren wässerigen Lösung von Papaverin entzieht Aether nur ganz minimale Mengen der Base.

0,2 g derselben ließ ich in 20 ccm Wasser unter Zusatz von 10 Tropfen verdünnter Schwefelsäure (1:5) lösen und die Lösung dreimal mit je 25 ccm Aether schütteln. Nur in die erste Ausschüttelung war eine sehr geringe Menge des Alkaloides — 1,5 mg — eingegangen, die anderen Ausschüttelungen hinterließen beim Verdunsten keinen wägbaren Rückstand.

Was Aether der weinsauren, wie der schwefelsauren Lösung des Papaverins entzog, war die freie Base. Der Verdunstungsrückstand war in kaltem Wasser nicht löslich, löste sich aber leicht in säurehaltigem Wasser auf.

Diese Versuche ergeben, dass bei dem Stas-Otto'schen Versahren der Ausmittelung der Alkaloide nur sehr geringe Mengen von Papaverin aus der sauren Lösung, neben Colchicin u. s. w. in den Aether eingehen, lassen aber auch erkennen, dass der Aether das Alkaloid aus alkalischer Flüssigkeit nicht ge rade leicht aufnimmt. Es ist demnach angezeigt, wenn es sich um die Abscheidung des Papaverins handelt, reichliche Mengen von Aether anzuwenden oder statt desselben eine andere, geeignetere Ausschüttelflüssigkeit. Ich empfehle dazu das Chloroform.

Es ist übrigens längst bekannt, dass Papaverin in Aether schwer löslich ist. In Schmidt's Lehrbuch der pharmazeutischen Chemie finde ich angegeben, dass 1 Tl. Papaverin erst in 258 Tln. Aether bei 10⁰ löslich sein solle.

Mitteilung aus dem Laboratorium von Schimmel & Co., Leipzig.

Beitrag zur Kenntnis der ätherischen Oele. Ueber Palmarosaöl.

Von Eduard Gildemeister und Karl Stephan.

(Eingegangen den 22. III. 1896.)

Das Palmarosaöl, auch indisches Grasöl, Rusaöl, indisches oder türkisches Geraniumöl genannt, ist das Oel der Blätter von Andropogon Schoenanthus L. (Familie der Gramineae). Die Bezeichnung türkisches Geraniumöl, die man jetzt wohl wegen ihrer Unrichtigkeit ziemlich allgemein fallengelassen hat, stammt aus früherer Zeit, wo das Oel noch über Konstantinopel auf den europäischen Markt kam. Von Bombay aus ging es zu Schiff nach den Häfen des roten Meeres und gelangte von diesen auf dem Landweg über Arabien nach Konstantinopel, wo es, nachdem es auf besondere Weise präpariert ist, im großen Maßstabe zur Verfälschung des Rosenöls dient.

Das für den deutschen Konsum bestimmte Oel wird jetzt teilweise aus Bombay direkt nach Deutschland gebracht, während ein anderer Teil seinen Weg noch über London nimmt.

Das Palmarosaöl kommt in runden, flachen, mit einem Netzwerk von starken Stricken umflochtenen Gefässen aus verzinntem Kupfer in den Handel. Ihr Durchmesser beträgt ca. 70 cm, bei 35—50 cm Höhe, ihr Inhalt ungefähr 100—120 Kilo.

Die Beschreibung der Gewinnung des Oels entnehmen wir der ausgezeichneten Pharmacographia indica von Dymock, Warden und Hooper¹).

"Die Oel-Destillateure in Kandesh⁸) nennen das Gras (Andropogon Schoenanthus L.), welches im jungen Zustande eine bläulich weiße Farbe besitzt, "Motiya"; bei der Reife ist es rot und heißt dann "Sonfiya". Das aus dem jungen Grase gewonnene Oel hat einen teineren Geruch als das aus reifem Grase dargestellte.

¹⁾ Part. VI. p. 558.

²⁾ Präsidentschaft Bombay.

Gewöhnlich wird das Motiyaöl mit der zweiten Sorte gemischt, weil dieses allein auf dem europäischen Markte keinen guten Preis holen würde. Das Gras wächst wild an freien Anhöhen in West-Kandesh, besonders in Akráni. Der ursprüngliche Sitz der Destillation war Pimpalner, da aber große Nachfrage nach dem Oele herrscht, so hat sich die Fabrikation neuerdings nach Nandurbár, Sháháda und Talodo ausgebreitet. Die Destillateure sind Muselmänner, die gegen Ende der Regenzeit, ungefähr im September, das Gras von den Bhils (eingeborene Völkerschaft) aufkaufen. Am Ufer eines Baches, wo es genug Holz und Wasser giebt, wird ein Herd hergestellt, indem ein 4 Fuss langes, 2 Fuss breites und 21/2 Fus tiefes Loch ausgegraben wird. Darüber wird eine kupferne oder eiserne Blase gesetzt. Nachdem sie mit zerschnittenem Grase bis zum Rande angefüllt ist, wird die Blase nach Zugabe des nötigen Quantums Wasser mit einer eisernen oder kupfernen Platte verschlossen und mit einem Teig von Udid-Mehl (Phaseolus Mungo L.) verdichtet. In einem Loch in diesem Deckel ist ein Bambusrohr mit Hilfe eines Tuchlappens eingekittet und außerdem mit Seilen befestigt. Es führt in eine zweite geschlossene Blase, die bis zum Halse in fließendem Wasser steht. In dieser kondensiert sich der Dampf aus der ersten Blase. Wenn sie voll ist, wird das Rohr vorsichtig entfernt und ihr Inhalt in ein ähnliches Gefäss geschüttet. Das auf der Oberfläche schwimmende Oel wird abgeschöpft, während das Destillationswasser wieder zu frischem Grase in die erste Blase zurückkommt.

Im Jahre 1879/80 war die Anzahl der aufgestellten Blasen 197, deren Produktion ungefähr 71 ctws (= ca. 3600 Kilo) betrug. Mehr als hundert Blasen sind allein in Nandurbär in Betrieb und der Vergrößerung der Produktion steht allein der Mangel an Gras im Wege. Das Oel wird in Schläuchen verpackt, auf Ochsen über den Kundaibäri-Pass nach Surat gebracht, und gelangt von dort über Dhulia und Manmad nach Bombay."

Weiter wird erwähnt, dass das meiste Oel des Handels durch die Destillateure selbst mehr oder weniger mit Terpentinöl, Arachis-öl, Rapsöl oder Leinöl verfälscht wird.

Um die Eigenschaften des echten Oels kennen zu lernen, destillierte einer der Verfasser der Pharmacographia indica selbst

das Gras von Andropogon Schoenanthus. Aus 373 Pfund Gras erhielt er 1 Pfund $5^{1}/2$ Unzen Oel (= 0,36 Proz.), welches optisch stark aktiv war und bei 100 mm Röhrenlänge 390 nach rechts drehte. Von mehreren auf ihr Rotationsvermögen untersuchten Handelsölen wies eins einen Drehungswinkel von + 130 auf, während die übrigen fast inaktiv waren.

In der älteren Litteratur finden sich über Palmarosaöl oder das indische Grasöl vielfach sowohl über die botanische Abstammung, wie über die physikalischen Eigenschaften so widersprechende Angaben, daß es in einzelnen Fällen zweifelhaft bleiben muß, ob die Untersuchung wirklich mit Palmarosaöl ausgeführt worden ist, oder ob nur verfälschte Oele vorgelegen haben.

So berichtet Stenhouse¹) über ostindisches Grasöl von Andropogon Ivarancusa. Sein Geruch war dem Rosenöl, der Geschmack dem Citronenöl ähnlich. Bei der Destillation blieb das Thermometer bei 160° einige Zeit stationär. Die Analyse dieser Fraktion stimmte auf einen Kohlenwasserstoff C₁₀ H₁₆. Da nun Andropogon Ivarancusa Roxb. mit Andropogon Nardus L., von dem das Citronellöl gewonnen wird, synonym ist, und da außerdem in diesem Oel ein Terpen vom Siedepunkt 160°, das Camphen²) vorkommt, so ist es wahrscheinlich, daß das untersuchte Oel nicht Palmarosaöl, sondern Citronellöl war.

Gladstone⁸) beschreibt später ein indisches Geraniumöl, von dem er glaubte, daß es mit dem ostindischen Grasöl von Andropogon Ivarancusa identisch war. Es enthielt nach seiner Angabe mehrere durch Destillation kaum zu trennende Körper. Sein spezifisches Gewicht war 0,9043 bei 21,5° und sein Drehungswinkel bei einer 10 Zoll langen Röhre — 4°.

Da das hohe spezifische Gewicht verdächtig ist, so kann man annehmen, dass dieses Oel verfälscht war.

Die erste ausführliche Untersuchung, die aus einwurfsfreiem Material ausgeführt wurde, rührt von Jacobsen⁴) her. Dieser

¹⁾ Liebig's Annalen 50, 157.

Bertram & Walbaum, Journal für praktische Chemie N. F. 49, 16.

<sup>S) Jahresbericht für Chemie 1863, 546.
4) Liebig's Annalen 157 (1871), 232.</sup>

stellte fest, dass die größte Menge des Oels aus einem bei 232 bis 233° siedenden Alkohol C_{10} H_{18} O besteht, den er den Namen Geraniol gab. Er beschreibt die Eigenschaft des Geraniols, mit Chlorcalcium eine feste, durch Wasser wieder leicht in seine Bestandteile zerlegbare Verbindung einzugehen.¹) Bei der Behandlung mit Phesphorsäureanhydrid lieferte ihm das Geraniol einen Kohlenwasserstoff C_{10} H_{16} , das Geranien. Wie sich aber später herausstellte, ist dieser Körper nicht einheitlich, sondern besteht aus einem aliphatischen Terpen ²), aus Terpinen ⁸) und aus Dipenten ⁴).

Die Richtigkeit des wichtigsten Ergebnisses dieser Arbeit, daß den Hauptbestandteil des Palmarosaöls ein Alkohol der Formel C₁₀ H₁₈ O bildet, wurde von Semmler⁵) bestätigt. Durch das chemische Verhalten sowie durch das Molekularbrechungsvermögen des Geraniols kam dieser Forscher zu dem für die Erkenntnis der chemischen Konstitution äußerst wichtigen Schluß, daß dieser Körper unter die aliphatischen Verbindungen eingereiht werden müsse.

Weitere das Geraniol betreffende Litteraturangaben finden sich in einer kürzlich im Journal für praktische Chemie N. F. 53 (1896) 225 erschienenen Abhandlung von J. Bertram und E. Gildemeister zusammengestellt.

Aus den angeführten Arbeiten ist zu ersehen, daß bei den bisherigen Untersuchungen des Palmarosaöls nur das Geraniol berücksichtigt worden ist. Da aber das Palmarosaöl nicht ausschließlich aus Geraniol besteht, so sahen wir uns schon wegen der praktischen Untersuchung der Handelsöle veranlaßt, auf die Nebenbestandteile unser Augenmerk zu richten.

Aber auch auf die physikalischen Eigenschaften des Palmarosaöls wollen wir etwas näher eingehen, da diese bei der Beurteilung der Reinheit der Handelsöle brauchbare Anhaltspunkte geben.

⁵) Ber. d. deutsch. chem. Ges. 23, 1089.

¹⁾ Die Entdeckung dieser Verbindung rührt jedoch nicht von Jacobsen her, denn wir finden sie schon 1867 von Baur, welcher die Präparierung des Palmarosaöls zur Rosenölverfälschung beschreibt, erwähnt. (Pharm. Jahresbericht 1867, 350.)

²⁾ Semmler. Ber. d. deutsch. chem. Ges. 24, 683.
3) Bertram und Gildemeister. Journ. f. pr. Chem. N. F.

<sup>49 (1894), 194.

4)</sup> Bertram und Gildemeister. Journ. f. pr. Chem. N, F. 53 (1896), 237.

Die Unterlagen, auf welche wir uns stützen, bilden die im Laufe der letzten Jahre im Laboratorium von Schimmel & Co. gemachten zahlreichen Beobachtungen.

Das spezifische Gewicht des Palmarosaöls liegt zwischen 0,888 und 0,896. Bei den mit Petroleum verfälschten Oelen lag es niedriger, bei denen mit Zusatz von fettem Oel etwas höher.

Gegen das polarisierte Licht war insofern das Verhalten ein wechselndes, als bei etwa der einen Hälfte der Oele schwache Linksdrehung, bei der anderen Hälfte schwache Rechtsdrehung und in einem Falle vollständige Inaktivität beobachtet wurde. Die Schwankungen waren aber sehr klein und lagen zwischen + 1° 40′ und — 1° 55′. Einer so hohen Drehung (+ 39°), wie sie in der Pharmacographia indica ¹) angegeben wird, sind wir niemals begegnet.

Ein gutes Kriterium für die Reinheit des Palmarosaöls ist seine Löslichkeit in 70 Proz. Alkohol. Die sämmtlichen Oele, auf welche sich die angeführten Daten über spezifisches Gewicht und Löslichkeit beziehen, lösten sich in 3 Teilen 70 volumprozentigem Alkohol klar auf. Die Lösung blieb auch vollkommen klar bei weiterem Zusatz von Alkohol derselben Stärke.

Durch diese Löslichkeitsprobe lassen sich fast alle hier in Betracht kommenden Fälschungen leicht erkennen.

Es haben sich so betrügerische Beimischungen von Gurjunbalsam oder Cedernöl, von Terpentinöl und von Cocosöl²) verraten. Auf letzteres wurde man dadurch zuerst aufmerksam, daß der Inhalt der Gefäße, die zur Winterszeit ankamen, zur Hälfte zu einer butterartigen Masse erstarrt war. Am beliebtesten ist gegenwärtig zweifelschne die Verwendung von Mineral- oder Paraffinöl. Von fünf Proben Palmarosaöl, die den Londoner Docks entnommen waren, bestand eins zur Hälfte, ein anderes sogar zu neun zehnteln aus Paraffinöl, während die übrigen etwas geringere Mengen davon aufwiesen.

¹⁾ Auf Seite 561 des erwähnten Werkes wird ausgeführt, daß das von Semmler (B. B. 23, 1098) untersuchte Oel 200 nach links gedreht hätte, und deshalb wohl verfälscht gewesen sei. Dieser Schluß ist unberechtigt, da Semmler als Drehungswinkel nicht 200, sondern 20 angiebt.

Berichte von Schimmel & Co. April 1888, April 1889, 20, und Oktober 1890, 33.

Als Gingergrasöl kommt eine zweite Sorte Palmarosaöl in den Handel, die aber fast immer verfälscht ist. Ab und zu trifft man aber auch Gingergrasöle an, bei denen Verfälschungen nicht nachweisbar sind. Diese zeigen einen von Palmarosaöl etwas abweichenden Geruch, und bestehen vermutlich aus den weniger gut riechenden Fraktionen dieses Oels.

Das spezifische Gewicht eines derartigen unverdächtigen Oels war 0,897 b. 150, sein Drehungswinkel (100 mm) — 2084. Es löste sich in 70 proz. Alkohol klar auf. Mit Natriumnitrit und Eisessig gab das Oel eine schwache Phellandrenreaktion.

Bei einer Reihe von Palmarosaölen wurden die Verseifungszahlen¹) bestimmt, welche zwischen 31 und 49 lagen.

Im Anschluß an die Verseifungen wurden bei einzelnen Oelen auch quantitative Geraniolbestimmungen nach der mehrfach beschriebenen²) Acetylierungsmethode ausgeführt und folgende Resultate erhalten:

Verseifungs-	Verseifungs-	Ester-	Freies	Gesamt-
zahl des Oels	zahln.d.Acetylierung	Geraniol	Geraniol	Geraniol
		Proz.	Proz.	Proz.
43	259	12,1	76,17	88,27
48,5	247,3	13,35	69,9 8	83,33
31,5	231,7	8,67	68,23	76,9
30,8	266,3	8,4 8	83,15	91,63

Da die Natur der als Ester vorhandenen Säuren noch ganz unbekannt war, erschien es wünschenswert, hierüber Aufklärung zu schaffen.

Zu dem Zwecke wurden 100 kg Palmarosaöl mit 5 kg Kali, die in 15 l Spiritus gelöst waren, längere Zeit am Rückfluskühler erhitzt. Die nach Zusatz von Wasser abgezogene alkalische Flüssigkeit wurde zur Entfernung der beigemengten Spuren von Oel durch ein nasses Filter filtriert, mit Schwefelsäure angesäuert und so lange mit Wasserdampf destilliert, als das Destillat noch saure Reaktion zeigte. Die mit Soda neutralisierten Destillationswässer wurden dann auf ein kleines Volumen eingedampft, mit Schwefelsäure angesäuert

¹⁾ Kremel hat bereits im Jahre 1888 Verseifungen von Palmarosaöl ausgeführt. Pharmazeutische Post 21, 823.

Bericht von Schimmel & Co. Oktober 1894, 64. Bertram und Gildemeister. Journ. f. prakt. Chem. N. F. 49 (1894) 188

und durch Ausschütteln mit Aether erschöpft. Die nach dem Verjagen des Aethers zurückbleibenden Fettsäuren wurden der fraktionierten Destillation unterworfen, und zwar wurden die niedriger siedenden Anteile bei gewöhnlichem Lufdruck, die höheren im Vakuum überdestilliert.

Nach mehrmaligem Fraktionieren über froiem Feuer gelangten wir zu folgenden Fraktionen:

1. $101 - 105^{\circ}$. 2. $105 - 115^{\circ}$. 3. $115 - 125^{\circ}$ 4. $125 - 130^{\circ}$.

Da die erste, die größte von allen, den Siedepunkt der Ameisensäure besaß, so wurde auf diese geprüßt. Ameisensäure war jedoch nicht nachweisbar, da Silberlösung nicht reduziert wurde. Es entstand vielmehr ein schön in Nadeln krystallisierendes Silbersalz, welches sich bei der Analyse als essigsaures Silber erwies.

1. 0,4056 g Silbersalz gab 0,2619 g Ag.

2. 0,4785 , , 0,3089 , , Berechnet für: Gefunden: CH₃ COO Ag 1. 64,54 Proz. Ag. 64.69 Proz. Ag 2 64,37 , ,

Fraktion 1 bestand also aus einer wässerigen Essigsäure, deren Gehalt durch Titrieren zu 41,9 Proz. ermittelt wurde.

Alle bei Luftdruck höher als 125° siedenden Anteile wurden wiederholt im Vakuum fraktioniert. Die Hauptmenge sammelte sich (12 mm Druck) bei 100° an und so wurde schließlich ein ziemliches Quantum eines zwischen 98 und 102° übergehenden Oels aufgefangen. Bei Luftdruck siedete dieses von 199 bis 207°, besaß bei 15° ein spez. Gewicht von 0,935, bei 20° von 0,931 und verhielt sich inaktiv gegen das polarisierte Licht.

Bei nochmaligem Destillieren wurde das Meiste zwischen 205 und 2060 aufgefangen.

Diese Fraktion erstarrte bei längerem Verweilen im Kälte gemisch, um bei einer etwas unter 0º liegenden Temperatur wieder zu schmelzen. Ueber die Zusammensetzung dieser Säure gab das Silbersalz Auskunft.

```
1. 0,3013 g Silbersalz gab 0,1460 g Ag,
2. 0,3188 , , , 0,1539 , Ag.
```

Das aus den Mutterlaugen dieses Salzes durch Eindampfen und Umkrystallisieren aus verdünntem Alkohol gewonnene Silbersalz

zeigte dieselbe Zusammensetzung wie das zuerst auskrystallisierte, woraus hervorgeht, dass die zwischen 205 und 2060 siedende Fraktion aus einer einzigen Säure besteht.

3. 0,3172 g Silbersalz gab 0,1540 g Ag.

Berechnet für:

Gefunden:

C₆ H₁₁ O₂ Ag Prozent Ag 48,43 Proz. Ag 1. 48,45. 2. 48,28. 3. 48,55.

Ein Teil der Fraktion wurde mit ½ N. KOH titriert. Als Indikator diente Phenolphtaleïn.

1. 0,9094 g Säure verbrauchte 15,55 ccm $^{1}/_{2}$ N. KOH = 47,87 Proz. KOH

2. 1,0788 , , 18,55 , , = 48,14 , , 3. 1,0137 , , 17,30 , , = 47,78 , ,

Berechnet für:

Valeriansaure Capronsaure Heptylsaure $C_5 H_{10} O_2$ $C_6 H_{12} O_2$ $C_7 H_{14} O_2$ 54,90 Proz. KOH 48,27 Proz. KOH 43,07 Proz. KOH

Wie aus der Bestimmung des Silbersalzes sowie aus dem Verbrauch von Kali bei der Titration hervorgeht, liegt hier eine Capronsaure vor.

Von den acht der Theorie nach möglichen Capronsäuren sind sechs bekannt. Die Eigenschaften unserer Säure, Siedepunkt, spezifisches Gewicht, Schmelzpunkt und Drehungsvermögen stimmen mit denen der normalen Capronsäure gut überein.

Lieben und Rossi¹) geben als Siedepunkt der Normal-Capronsäure 204,5—205⁰, als spezifisches Gewicht 0,9294 bei 20⁰, Lieben²) als Siedepunkt 205⁰ und als spezifisches Gewicht 0,928 bei 20⁰an. Nach Fittig³) siedet diese Säure bei 204—205⁰ und schmilzt bei — 1,5⁰. Auch mit den Angaben von Anschütz⁴), welcher als Siedepunkt bei gewöhnlichem Luftdruck 205,7⁰, bei 10 mm Druck 99⁰ und 20 mm 111,1⁰ anführt, stehen unsere Ermittelungen in guter Uebereinstimmung.

Zur weiteren Identifizierung wurde noch der Aethyläther der Säure dargestellt und dessen Siedepunkt bei 165—1680 gefunden. Nach Lieben⁵) liegt sein Siedepunkt bei 167,30.

¹⁾ Liebig's Annalen 159, 75.

<sup>Ebendaselbst 170, 89.
Ebendaselbst 200, 49.</sup>

⁴⁾ Anschütz, Die Destillation unter vermindertem Druck, II. Aufl., Seite 55.

b) 1. c. Seite 93.

Die zweite im Palmarosaöl vorhandene Säure ist also Normal-Capronsäure.

Was die Mengenverhältnisse der beiden Säuren anbetrifft, so sind diese nach ungetährer Schätzung zu gleichen Teilen zugegen.

Andere Säuren scheint das Palmarosaöl nicht zu enthalten. Die zwischen Essigsäure und Capronsäure liegenden Fraktionen waren ganz unbedeutend und verminderten sich bei jeder folgenden Fraktionierung.

Terpen des Palmarosaöls.

Bei der Rektifikation des durch Verseisen von dem Ester befreiten Palmarosaöls wurde der Vorlauf, der ein bedeutend niedrigeres spezifisches Gewicht als der übrige Teil hatte und etwa 1 Prozent des in Arbeit genommenen Oels ausmachte, getrennt ausgefangen und wiederholt über freiem Feuer fraktioniert.

Unter 1740 ging nur sehr wenig Oel tiber. Der bei weitem größte Teil siedete ziemlich konstant zwischen 174 und 1760. Das spezifische Gewicht dieser Fraktion betrug 0,8475 bei 150, der Drehungswinkel (100 mm) + 30 49.

Durch Bromieren in Eisessig nach der bekannten Wallach's schen Vorschrift wurde in guter Ausbeute ein Tetrabromid von dem für Dipententetrabromid charakteristischen Schmelzpunkt 1250 gewonnen.

Zur weiteren Kennzeichnung des Dipentens wurde das bei 104° schmelzende Nitrosochlorid dargestellt, aus welchem durch Umsetzung mit Benzylamin¹) das Dipentennitrolbenzylamin vom Schmelzpunkt 109—110° erhalten wurde.

Es wurde hierbei noch eine besondere Beobachtung gemacht. Als bei der ersten Darstellung die alkoholische Lösung des Nitrosochlorids mit der Benzylaminbase längere Zeit auf dem Wasserbade erwärmt wurde, bildete sich keine Spur der Benzylaminverbindung. Es wurde vielmehr ein bei 93° schmelzender Körper in großen Krystallen erhalten, welcher sich als inaktives Carvoxim herausstellte. Das Benzylamin hatte durch die längere Erwärmung ebenso gewirkt, wie das von Wallach für Kali beschrieben worden ist.

¹⁾ Wallach, Liebigs Annalen 252, 126.

Die Prüfung auf Phellandren und Terpinen gab negative Resultate.

Die Fraktion 174-1760, ihrer Menge nach etwa 2 ccm betragend, besaß einen ausgesprochenen Geruch nach Methylheptenon. Die Versuche, dieses Keton mit Natriumbisulfit oder Semicarbazid zu isolieren schlugen jedoch fehl.

Falst man das Resultat dieser Untersuchung zusammen, so ist durch dieselbe dargethan, dass im Palmarosaöl ca. 1 Proz. Dipenten sowie wahrscheinlich Spuren von Methylheptenon zugegen sind. Außerdem enthält das Oel 12—20 Proz. Ester und zwar zu etwa gleichen Aeilen Ester der Essigsäure und Normal-Capronsäure. Da bis jetzt im Palmarosaöl andere alkoholische Bestandteile als Geraniol nicht nachgewiesen sind, so muß angenommen werden, daß die genannten Säuren als Geraniol-Ester in dem Oele vorhanden sind.

Leipzig, im März 1896.

Mitteilungen aus der pharmazeutischen Abteilung des chemischen Instituts der Akademie Münster i.W.

Beitrag zur Kenntnis der Ferricyansalze und ihrer Anwendung als Oxydationsmittel.

Von Georg Kafsner.

(Eingegangen den 29. III. 1896.)

Bei Versuchen, die ich anstellte, um die mit Kaliumhydrat versetzte Lösung der Ferricyansalze, und zwar vorzugsweise die des Kaliumsalzes Fe (CN)₆ K₃ zu Zwecken der Oxydation zu benutzen, war es mir wiederholt aufgefallen, daß mit dem Oxydationsvorgange eigentümliche dunkele Färbungen der Flüssigkeit verbunden waren.

Insbesondere werden derartige Färbungen sichtbar, wenn man eine an und für sich wenig gefärbte organische Substanz der Oxydation mit kalter Ferricyankalium-Lösung unterwirft und wenn das Produkt der Oxydation selbst urgefärbt ist. So z. B., wenn man rohe Leinen- oder Baumwollenfaser mit der alkalischen Flüssigkeit in der Kälte behandelt, um sie zu entfärben, was bei Beobachtung der erforderlichen Bedingungen nach meinen Er-

fahrungen 1) in der That recht gut gelingt, wenn auch gelindes Erwärmen schneller zum Ziele führt.

Außer zu Bleichzwecken verwendet man auch in der synthetischen organischen ²) Chemie vielfach die alkalische Ferricyansalzlösung, um von ihrer kräftig oxydierenden Wirkung Gebrauch zu machen, und neuerdings hat Dr. Anton Baumann ³) das rote Blutlaugensalz sogar den Zwecken der analytischen Chemie nutzbar gemacht und auf seine oxydierende Kraft sehr beachtenswerte gasvolumetrische Bestimmungen der Alkalien, arsenigen Säure, schwestigen Säure, Sulfite u. s. w. gegründet.

Diese und andere mannigfachen nützlichen Verwendungen der Ferricyansalze, welche sich wohl noch erheblich vermehren lassen dürften, wenn man letztere vermöge der ohne Substanzverlust durchführbaren Regenerierbarkeit mittels aufgeschlossenen Calciumplumbats wird wohlfeiler darstellen) und regenerieren können, ließen es mir nun angemessen erscheinen, der Frage ihrer Wirkungsweise bei dem Oxydationsvorgange einige Aufmerksamkeit zu schenken und denselben, wenn möglich, in seinen einzelnen Phasen und Bedingungen festzustellen. Hierzu schien mir nun die weitere Verfolgung und Ergründung der oben erwähnten dunklen Färbungen besonders geeignet zu sein.

Dass der aktive Sauerstoff durch Spaltung des Aetzkalis, wie ich früher b) angenommen hatte, entstehen sollte, war mir neuerdings mehr als zweifelhaft geworden.

Als ich das erste Mal die erwähnten dunklen Farbentönewahrnahm, glaubte ich, dass es sich um gefärbte Verbindungen der organischen Farbstoffe (z. B. der Leinenfaser) mit Ferricyankalium handele.

5) Archiv der Pharmacie, Bd. 228, S. 184.

¹⁾ Romen's Journal für Textilindustrie, Jahrgang 1890, "Ein neues Bleichverfahren."

²⁾ Vergl. z. B Berichte der deutsch. chem. Gesellschaft, Band 15, S. 57, Bd. 16, S. 53, Bd. 16, S. 2296 u. s. w.

³⁾ Zeitschrift für angewandte Chemie 1892, S. 113.

4) In dem vom Verf. geleiteten Unterrichts-Laboratorium wird schon seit längerer Zeit alljährlich für Zwecke der Vorlesung und Uebung in der Darstellung von chemischen Präparaten das Ferricyankalium mittels aufgeschlossenen Calciumplumbats dargestellt und dabei nicht nur ein schön krystallisierendes, sondern ein auch in der Farbe von dem käuflichen oder dem nach dem Chlorverfahren gewonnenen Salze vorteilhaft abstechendes Präparat erhalten.

Aber diese Annahme wurde sofort hinfällig, als ich auch bei solchen organischen Stoffen, welche für sich ungefärbt sind und auch gar kein gefärbtes Oxydationsprodukt erwarten ließen, z. B. bei Anwendung von Methylalkohol dieselben tiefen Färbungen beobachtete.

Es blieb daher nur die Vermutung, daß die dunklen Färbungen auf einen inneren Vorgang in der Ferricyankalium-Lösung selbst zurückzuführen seien und daß dieselben mit der Oxydation und Uebertragung des Sauerstoffs an die oxydable Substanz zusammenhingen. Weitere Beobachtungen haben diese Vermutung in der That bestätigt.

Zunächst mußte es auffallen, daß sich auf den mit dem Ferricyankalium-Bade behandelten festen Substanzen, z. B. Cellulose-fasern, unter Umständen rostfarbene Schichten ablagerten. Es war nicht schwer, dieselben als Eisenhydroxyd zu erkennen.

Aus diesem Vorkommen muss man schließen, dass bei der Oxydationswirkung der Ferricyansalze zuweilen eine partielle Abspaltung und Abscheidung von Eisenoxyd stattfindet. Da nun die Abscheidung des Eisenhydroxyds nur auf Kosten des Ferricyansalzes erfolgt sein konnte — das zugesetzte Kaliumhydrat war völlig eisenfrei — so galt es jetzt, die Bedingungen genau festzustellen, unter denen die Zersetzung jenes Salzes stattfindet und im Anschluß daran Mittel ausfindig zu machen, welche die Zersetzung aufhalten oder verhindern. Denn es muss für die kontinuierliche Verwendung der Ferricyansalzlösungen als Sauerstoffüberträger in dem von mir früher angegebenen Kreisprozesse 1) ein Umstand von großer Wichtigkeit sein, zu wissen, ob das Uebertragungsmittel des Sauerstoffs von den mit ihm in Berührung kommenden Chemikalien angegriffen wird, ob der Angriff auf einer Zerstörung des wirksamen Salzes beruht, wie hoch der Betrag dieser Zerstörung ist, welche Nebenprodukte entstehen und ob es möglich ist, eine etwaige schädliche Zersetzung aufzuhalten oder zu vermeiden.

Ich konnte nun feststellen, dass die eben erwähnte Abscheidung von Eisenhydroxyd unterblieb, wenn die zu oxydierenden Stoffe (Methylalkohol, Leinen- und Baumwollenfaser u. s. w.) vollständig

¹⁾ Romen's Journal für Textilindustrie 1890, "Ein neues Bleichverfahren."

kalt mit der Ferricyansalzlösung in verschlossenem Gefäss stehen gelassen wurden, dass sie aber um so reichlicher erfolgte, je höher die Temperatur war, so dass in der Siedehitze bereits nach wenigen Stunden rostfarbene Abscheidungen bemerkbar wurden.

Die Temperaturgrenze, von welcher ab eine deutliche Abscheidung von Eisenbydrat vor sich geht, liegt bei 60° C., so daß sich also die für die praktische Anwendung des Ferricyankaliums erste und wichtigste Vorschrift ergiebt, Oxydationen mit diesem Salz nicht über 60° C. hinaus vorzunehmen. Freilich ist es richtig, daß die Ferricyansalze in alkalischer Lösung um so kräftiger oxydierend wirken, je höher die Temperatur derselben ist, aber nach meinen Erfahrungen ist der Effekt der Oxydationen schließlich derselbe, ob man sie bei 100° C. verlaufen läßt oder bei 60° C., wenn man auch in letzterem Falle etliche Stunden oder Tage (bei vegetabilischen Fasern) zugeben muß. Ja auch in der Kälte ist die Oxydationswirkung eine vollkommene, nur erfordert sie hier viel längere Zeit.

In den für die Ermittelung der Einwirkung der Temperatur erforderlichen Versuchen war die alkalische Lösung von Ferricyan-kalium, welche im Liter 65,8 g Fe (CN)₆ K₈ und 15,0 g käufliches Kaliumhydrat enthielt (theoretisch sind nach der Gleichung

 $2 \text{ Fe} (\text{CN})_6 \text{ K}_8 + 2 \text{ KOH} = 2 \text{ Fe} (\text{CN})_6 \text{ K}_4 + \text{H}_2 \text{ O} + \text{O}$ nur 11,2 g KOH erforderlich), stets mit oxydierbaren Stoffen in Bertihrung gebracht worden.

Es entstand nun aber die Frage, wie sich diese alkalische Lösung für sich allein, d. h. ohne Zusatz sauerstoffabsorbierender Substanzen unter verschiedenen Temperaturbedingungen verhalten würde.

Wie zu erwarten war, ergaben die Versuche, daß auch hier in der Kälte eine Einwirkung nicht stattfindet. Ja. eine fast zwei Jahre lang in gut verschlossener Flasche und im Dunkeln aufbewahrt gewesene Lösung von eben erwähntem Gehalt hatte ihren Titer nahezu unverändert erhalten.

Im Gegensatz hierzu wird die alkalische Lösung des roten Blutlaugensalzes beim Erhitzen zersetzt und zwar um so stärker, je höher die Erwärmung geht. Doch liegt auch hier die Grenze, von welcher ab die Abscheidung von Eisenhydroxyd wahrnehmbar wird, bei ca. 60° C.; so hatte eine permanent zwischen 60—70° C. stehen

gebliebene Lösung erst nach 12 Tagen eine geringe Abnahme des Ferricyansalzes erfahren, jedoch noch ohne deutliche Abscheidungen von Eisenhydrat. Wurde aber dieselbe Lösung gekocht, so konnten bereits nach kurzer Zeit Zersetzungserscheinungen wihrgenommen werden.

Das hier erwähnte Verhalten der alkalischen Lösungen des roten Blutlaugensalzes erinnert gewissermaßen an die Eigenschaften vieler Eisenoxydsalze, zumal solcher mit organischen Säuren, welche Salze, wie z. B. das basisch-essigsaure Eisenoxydsalz, bekanntlich auch in der Hitze unter Abscheidung unlöslichen Oxyds zersetzt werden und welche unter einer gewissen Temperaturstuse (zumeist 60° C.) völlig haltbar sind.

Aus folgenden Versuchen wird sich der Grad der Zersetzung unter verschiedenen Bedingungen deutlich ergeben.

Versuch 1.

Es wurden 50 ccm einer Lösung, welche im Liter 65,8 g Ferricyankalium und 15 g Kaliumhydrat enthielt, am Rückflusskühler 8 Stunden lang im Sieden erhalten. Es erfolgte starke Abscheidung bräunlich glänzender Schuppen von Eisenhydroxyd.

Nach dem Erkalten wurde die Flüssigkeit durch ein trocknes Filter absiltriert und der Filterrückstand für sich gut ausgewaschen; er wog nach dem Glühen 0,1105 g (Fe₂ O₃). Hieraus berechnet sich ein Verlust von 0,45 g Ferricyankalium = 13,6 Proz. der angewandten Menge.

Das Filtrat vom Eisenhydrate zeigte starken Geruch nach Ammoniak; nebenbei aber wirkte es auf Guajac-Kupfer-Papier ein, enthielt also auch Blausäure, die beim schwachen Ansäuern schon durch den Geruch zu erkennen war. Es sind also Ammoniak und Blausäure neben Eisenhydrat, Spaltungsprodukte des Ferricyansalzes, wobei ersteres nach bekannten hydrolytischen Prozessen erst aus Blausäure hervorgegangen ist.

Nebenher enthielt die Lösung noch viel Ferrocyankalium. Die als ferneres hydrolytisches Produkt aus der gebildeten Blausäure entstandene Ameisensäure dürfte durch die kräftige Oxydationswirkung des Ferricyansalzes völlig zu Kohlensäure und Wasser zerstört worden sein. Ihr Nachweis wurde daher nicht erst versucht.

Obwohl eigentlich eine Bestimmung des Blausäuregehaltes wegen der sowieso stattfindenden Zersetzung derselben nicht von Wichtigkeit ist — der Grad der Zersetzung des Ferricyansalzes wird eben am besten aus dem vorgefundenen Eisenoxyd ermittelt —, so wurde sie doch nach der Methode von Liebig durch Titrieren mit $^{1}/_{100}$ normal Ag NO_{3} — Lösung bestimmt.

Ich verbrauchte davon 24,6 ccm auf 5 ccm des Fitrats nach raschem Verkochen des gebildeten Ammoniaks und fand daher 0 0664 g HCN entsprechend 0,157 KCN.

Es geht also aus diesem Versuch hervor, daß d'e alkalische Lösung des roten Blutlaugensalzes beim Kochen eine starke Zersetzung erfährt, welche einen erheblichen Verlust an dem kostbaren Salz herbeiführt, indem das Molekül der Verbindung direkt zerstört wird.

Nach diesem Ergebnis mußte auch das Verhalten von Kaliumkarbonat und Kaliumbikarbonat gegen Ferricyankalium studiert werden, obwohl man annehmen konnte, dass die beträchtliche Zersetzung des Ferricyansalzes in vorstehendem Versuch hauptsächlich durch die Gegenwart des kaustischen Alkalis hervorgerufen wurde.

Versuch 2.

Es wurden 50 ccm einer Lösung von 65,8 g Ferricyankalium und 27,6 g Kaliumkarbonat im Liter 8 Stunden unter dem Rückflusskühler gekocht.

Auch hier trat eine Abscheidung von Eisenhydroxyd ein; dasselbe wog indessen nur 0,0305 g, entsprach also einer Zersetzung von 0,125 g Ferricyankalium = 3,8 Proz. der angewandten Menge.

Der Gehalt an Cyankalium im ganzen Filtrat betrug nur 0,00032 g Die Hauptmenge des durch Zersetzung entstandenen Cyans bez. seines Stickstoffs war daher in diesem Versuch nach hydrolytischer Umsetzung in Form von Ammoniak oder vielleicht auch nach Oxydation des letzteren in Form von Stickstoff¹) entwichen.

Versuch 3.

In gleicher Weise wurden wie bisher 50 ccm einer Lösung von 65,8 g Ferricyankalium und 40 g Kaliumbikarbonat im Liter 8 Stunden lang unterm Rückflußkühler gekocht. Das abgeschiedene, gewaschene und geglühte Eisenoxyd wog hier 0,0225 g entsprechend 0,092 g Ferricyankalium = 2,7 Proz. der angewandten Menge. Hier wurde der KCN-Gehalt gegenüber dem Resultat des Versuchs 2 im Filtrat etwas größer nämlich gleich 0,00768 g gefunden, woraus hervorgehen dürfte, daß Gegenwart von Bikarbonaten am wenigsten eine Zerstörung bzw. Hydrolyse der Blausäure bewirkt und somit das von Jacquemin³)

¹⁾ Anmerk. Es ist eine bekannte Thatsache, dass Ammoniak durch alkalisch gemachte Lösungen von rotem Blutlaugensalz teilweise zu Stickstoff oxydiert wird.

⁸⁾ E. Schmidt, ausführliches Lehrbuch der pharmaz. Chemie, 3. Auflag. 1895. S. 680. Autenrieth, Archiv der Pharmazie, Bd 231, S. 107, 108.

And any Blausäure in forensen Fällen aus blutlaugensalz-haltigen Gemischen schon in dieser Hinsicht große Berechtigung besitzt. Doch soll immerhin darauf hingewiesen werden, daß die Bikarbonate beim Kochen leicht in Sesquikarbonate übergehen und diese dann vielleicht eher eine Bildung von Ammoniak aus HCN, mithin einen Verlust an Blausäure herbeiführen. Es läßt sich wohl auch annehmen, daß wegen der größeren Beständigkeit des Kaliumbikarbonats dieses im Jacquemin'schen Verfahren einen Vorzug vor dem Natriumbikarbonat verdient, welches seine Kohlensäure leichter abgiebt.

Zur Entscheidung dieser Fragen wäre aber vorerst eine vergleichende Untersuchung über die Wirkungweise der Karbonate bz. Bikarbonate des Natriums und Kaliums auf Cyanide und Ferrocyanverbindungen bei Innehaltung gleicher Bedingungen (Temperatur, Konzentration, Kochdauer) anzustellen. Aus den hier mitgeteilten Daten folgt also, dass eine kalte oder höchstens bis 60°C. warme, kaustisches Aetzkali enthaltende Lösung von Ferricyankalium sehr haltbar ist, dass sie andererseits aber in der Siedehitze rasch zersetzt wird. Ferner hat sich ein großer Unterschied nach der Natur des zugesetzten Alkalis ergeben, kaustisches Alkali wirkt am heftigsten zerstörend, weniger wirkt Alkali in Gestalt von Monokarbonat und am wenigsten das Bikarbonat.

Abgesehen von der Temperatur kommt indessen für die Haltbarkeit der Ferricyansalze auch das Licht in Betracht. Schon längst kennt man die Lichtempfindlichkeit¹) bloßer wässriger Lösungen des roten Blutlaugensalzes. Es lag daher nahe, auch das Verhalten alkalisierter Lösungen dieses Salzes gegen das Licht zu untersuchen.

Wie folgende Versuche zeigen, ergab sich in der That eine ganz beträchtliche Einwirkung.

Versuch 4.

Es wurden in der Annahme, dass die Konzentration der Lösung deren Zersetzung erheblich vergrößert und auffälliger macht,

Nach Feuerbach, Cyanverbindungen, Wien, Hartlebens Verlag, verwendet man für Cyanotypie eine Mischung von Ferr. citric. ammoniat. mit Ferricyankalium.

¹⁾ Michaëlis, ausführliches Lehrbuch der anorganischen Chemie, 1889. IV. S. 680, worin die Verwendbarkeit der Lichtempfindlichkeit des roten Blutlaugensalzes in der Photographie erwähnt wird, nach Vogel, chem. Centralblatt 1871. S. 114.

- a) 3,29 g Ferricyankalium und 0,56 g Kaliumhydrat zu 10 cem Flüssigkeit gelöst, sodass die Lösung eiren den 6 fachen Betrag der in den vorhergehenden Versuchen benutzten Salze enthielt und ebenso
- b) $\frac{3,29}{3}$ = rund 1,1 g Ferricyankalium mit 0,56 g Kaliumhydrat zu 10 ccm Flüssigkeit gelöst, sodals hier der 3 fache Betrag an KOH gegenüber a verwandt wurde. Beide Proben wurden in verschlossenen Gläsern vom 12.—20. Juli während der Mittagsstunden dem vollen Sonnenlichte ausgesetzt. Das Resultat war bemerkenswert.

Während nämlich in a von 3,29 g Ferricyankalium 0,0145 g Eisenoxyd (Fe₂ O₈) entsprechend 0,0596 Ferricyankalium = 1,81 Proz. der angewandten Menge abgeschieden worden war, betrug die Menge des Eisenoxyds in b dagegen 0,0275 g entsprechend 0,113 g Ferricyankalium oder 10,2 Proz. der angewandten Menge.

Es ist somit eine auffallende Zunahme der Lichtempfindlichkeit des roten Blutlaugensalzes bei Vermehrung des Alkalizusatzes zu konstatieren, eine Thatsache, welche auch ihre praktischen Konsequenzen hat, indem sich aus ihr ergiebt, dass man bei Verwendung der Ferricyansalze als Oxydationsmittel einen zu großen Ueberschuß an kaustischem Alkali zu vermeiden hat; denn auch in der Wärme, also ohne Einwirkung des Lichtes erfolgt in letzterem Falle eine reichlichere Zersetzung.

Es sei übrigens noch bemerkt, dass bereits äusserlich der Unterschied der Wirkung des Alkaligehaltes in der Farbe der Filtrate der belichteten Lösungen zu bemerken war. Im Falle b war nämlich das Filtrat erheblich dunkler gefärbt als in a und erinnerte ganz an die Farbentöne, wie sie die verdünnten Lösungen basischer Eisensalze, z. B. des Eisenacetats besitzen.

Auffallend war es übrigens, dass in beiden Fällen a und b sich im Filtrat kein Cyankalium mittels $^1/_{100}$ normaler Ag NO₃ -Lösung ermitteln liess, während bei der Titration der Filtrate mit KMn O₄ -Lösung nach dem Ansäuern mit H₂ SO₄ bei a ein 0,694 g Ferricyankalium entsprechender Gehalt an gelbem Blutlaugensalz und bei b ein 0,7852 g Ferricyankalium entsprechender (bei 1,1 g angewandtem Salz!) gefunden wurde. —

Ehe an eine Erklärung der vorstehend angegebenen Zersetzungserscheinungen herangegangen werden konnte, war es erforderlich, auch noch das Verhalten des gelben Blutlaugensalzes unter denselben Bedingungen zu prüfen, da ja in allen Fällen mit der Abscheidung von Eisenhydroxyd aus Ferricyankalium eine Bildung von Ferrocyankalium verknüpft ist. Letzteres Salz konnte außer durch Titrieren der angesäuerten Lösung mittels KMn O₄ leicht direkt durch Bildung von Berlinerblau beim Ansäuern der unfiltrierten Re-

aktionsmischung oder nach Zusatz von Eisenchlorid zum angesäuerten Filtrat konstatiert werden.

Einfluss der Wärme auf Ferrocyankalium.

Versuch 5.

Es wurden 50 ccm einer Lösung, welche im Liter 84,4 g Ferrocyankalium und 15 g Kaliumhydrat enthielt, 8 Stunden lang unter dem Rückflusskühler gekocht.

Die Flüssigkeit zeigte sich hierauf nur in sehr geringem Grade zersetzt; sie enthielt nur Spuren von Cyankalium und Ammoniak. Eisen war kaum in wägbarer Menge abgeschieden worden.

Wesentlich anders war dagegen das Resultat des folgenden Versuchs.

Einfluss des Lichtes auf Ferrocyankalium.

Versuch 6.

Hier wurden 10 ccm der alkalischen Lösung des gelben Blutlaugensalzes von der im Versuch 5 angewandten Konzentration in
geräumigem aber verschlossenen Gefäls dem Sonnenlichte ausgesetzt
Schon nach 6 Stunden greller Beleuchtung zeigten sich hier Schuppen
von Eisenhydroxyd. Nach 14 Tagen waren 0,0049 g Eisenoxyd
(Fe₂ O₃) abgeschieden entsprechend 0,025 g Ferrocyankalium — 2,96 Proz.
der angewandten Menge. Bemerkenswert war der Unterschied im
Verhalten des Filtrats gegenüber dem des Versuchs 4. Während
letzteres nur Spuren von Cyankalium enthielt, war hier eine bedeutende Menge desselben enthalten; leider war es verabsäumt
worden, dasselbe zu bestimmen.

Der größere Teil des Filtrats wurde wiederum an die Sonne gebracht und schied von neuem Eisenhydroxyd ab.

Eine zur Kontrole im Dunkeln gehaltene gleich starke alkalische Lösung von Ferrocyankalium zeigte auch nach längerer Zeit keine Veränderung und enthielt kaum mit Guajac-Kupfer-Papier nachweisbare Spuren von Blausäure.

Aus diesen Versuchen ergiebt sich zunächst, daß in Bezug auf die Wirkung des Sonnenlichtes zwischen den unter gewöhnlichen Verhältnissen exponierten alkalischen Lösungen von Ferro- und Ferricyankalium kein erheblicher Unterschied besteht; nur ist bei den ersteren das Auftreten von Cyankalium bemerkenswert. Ein großer Unterschied besteht dagegen in dem Verhalten gegen Erhitzung.

Hier wird in der Siedehitze nur das Ferricyankalium, nicht aber, oder nur in sehr geringem Grade, das Ferrosalz angegriffen.

Wenn nun aber hervorgehoben wurde, dass neben der Abscheidung von Eisenhydroxyd in allen Fällen eine Umwandlung von

Ferrisalz in Ferrocyankalium stattfindet, letzteres indessen bereits selbst in alkalischer Lösung am Sonnenlicht Eisenhydroxyd abscheidet, so war die Frage noch eine offene, woher denn eigentlich das Eisenoxyd aus dem Ferrocyankalium stammte, da doch solches keinen Sauerstoff enthält, bezw. sich das Eisen in letzterem höchstens in der Oxydulstufe befindet.

Ich kam daher auf die Vermutung, dass außer dem Licht auch noch ein anderer Faktor zur Zersetzung des Ferrocyankaliums, wie sie der Versuch No. 6 ergab, gehörte. Es lag dann nahe, denselben in dem Einfluß des Sauerstoffs der Luft anzunehmen. Zur Entscheidung dieser weiteren Frage dienten die folgenden Versuche:

Versuche 7 und 8.

Es wurden 20 ccm einer alkalischen Ferrocyankalium-Lösung, enthaltend 84,4 g des Salzes nebst 15 g KOH im Liter, und ebenso 20 ccm einer alkalischen Lösung von Ferricyankalium (enthaltend 65,8 g des Salzes nebst 15 g KOH im Liter) in Glasgefäße eingeschmolzen, nachdem sämtliche Luft durch Aufkochen entfernt¹) worden war. Beide Gefäße wurden vom 14. August bis 11. Oktober an die Sonne gestellt. Das Resultat entsprach der Erwartung. Von beiden unter Luftabschluß gestandenen Lösungen zeigte sich die des roten Blutlaugensalzes in hohem Grade unter Abscheidung braunen Eisenhydroxyds zersetzt, die alkalische Ferrocyankalium-Lösung dagegen kaum veräudert; sie enthielt nur Spuren eines weißslichen flockigen Körpers.

Das Eisenoxyd der Lösung des Ferrisalzes wurde abfiltriert und wog nach dem Auswaschen und Glühen 0,0186 g entsprechend 0,0765 g Ferricyankalium — 5,8 Proz. der angewandten Menge. Im Filtrat war hier (vgl. das Resultat des Vers. 4) Ammoniak und Cyankalium nachzuweisen. Dasselbe erschien noch dunkel, zimmtfarben.

Auch der geringe farblose Niederschlag der Ferrocyankalium-Lösung wurde abfiltriert und ausgewaschen. Hierbei nahm derselbe allmählich eine immer dunklere Färbung an, erst grünlich, dann braun, bis er schließlich ebenfalls rostbraun wurde. Durch Glühen entstand Fe₂O₈, welches als solches gewogen wurde. Ich fand 0,00036 g. Zu seiner Bildung waren nur 0,001897 g des Ferrocyankaliums zersetst worden, entsprechend nur 0,11 Proz. der angewandten Menge. Im Filtrat waren Spuren von KCN und NH₈ nschzuweisen. —

Aus diesen letzten Versuchen ergiebt sich, dass auch das Ferrocyankalium dem Lichte gegenüber bedeutend widerstands-

¹⁾ Die Entfernung der Luft hätte selbstverständlich ebenso gut durch Ueberleiten eines indifferenten Gases, wie z. B. von Stickstoff, geschehen können.

fähiger ist, als das Ferrisalz, aber nur dann, wenn es dem Einfluss des Luftsauerstoffs entzogen wird, oder mit anderen Worten, die Zersetzung der alkalischen Ferrocyankalium-Lösung ist lediglich eine Funktion zweier Faktoren, des Lichtes und der Luft.

Dass Lösungen von gelbem Blutlaugensalz auch ohne Alkalizusatz bei längerem Stehen in belichteten Gefäsen eine geringfügige Veränderung bezw. Zersetzung erleiden, ist eine allgemein gemachte Laboratoriumsersahrung. Doch möchte ich noch hervorheben, dass auch das seste, neutrale Salz, wenn es in seuchten Krystallen dem Lichte ausgesetzt wird, eine Veränderung erleidet. Ich beobachtete in einem diesbezüglichen Versuch das Austreten von Blausäure (bezw. Cyankalium) und eine Braunfärbung der dem Lichte exponierten Krystalle insolge eines dünnen Ueberzuges von Eisenhydroxyd.

Verwertung der Versuchsergebnisse.

a) für die Erklärung der Oxydationswirkung der Ferricyansalze.

Die Ergebnisse vorstehender Untersuchungen lassen sich nun nach zwei Richtungen hin verwerten.

Zunächst geben sie wichtige Aufschlüsse über die Wirkungsweise des roten Blutlaugensalzes und überhaupt der Ferricyansalze als Oxydationsmittel, d. h. über das Zustandekommen der Oxydationswirkung, dann aber enthalten sie auch gewisse Winke für die praktische Anwendung derselben. Nebenher lassen sie sich auch für die theoretische Auffassung der Eisencyanverbindungen verwerten. Der Umstand, daß die in der alkalischen Ferricyansalzlösung beobachteten dunklen (braunen) Färbungen nur in der Kälte auftreten, daß dieselben in dem Grade verschwinden, als die Lösung an disponiblem Sauerstoff abnimmt, daß in der Hitze (wie am Licht) rostfarbenes Eisenoxydhydrat auf den zu oxydierenden Stoffen, falls diese unlöslich sind, abgesetzt wird, dies alles spricht dafür, daß die Oxydationswirkung der Ferricyansalze lediglich infolge bez. nach einer partiellen Dissociation derselben unter dem Einfluß des kaustischen Alkalis zustande kommt.

Als einfachsten Ausdruck dieser partiellen Zersetzung könnteman die Gleichung aufstellen:

- A. $2 \text{ Fe} (\text{CN})_6 \text{ K}_8 + 6 \text{ KOH} = 2 \text{ Fe} (\text{OH})_8 + 12 \text{ KCN}$ und als Ausdruck der eigentlichen Oxydation unter Bildung von Ferrocyankalium die Gleichung:
 - B. 2 Fe $(OH)_8 + 12 KCN = 2 Fe (CN)_6 K_4 + 4 KOH + O + H_2O$.

Für eine solche Reaktion spricht vor Allem auch das Resultat des Versuchs 4 b, bei welchem eine 3mal so große Menge Kalium-hydrat als sie zu einer glatten Umsetzung zu Ferrocyansalz erforderlich ist, zugesetzt wurde und demgemäß auch eine reichlichere Zersetzung konstatiert wurde.

Nach meinem Dafürhalten ist es also lediglich das gelöste oder vielleicht auch nur colloidale Eisenoxydhydrat, welches, durch Dissociation in der Flüssigkeit in gewissem Betrage erzeugt, der Träger des Sauerstoffs ist und welches infolge seiner Reduktion zu Eisenoxydulhydrat die bekannte Oxydationswirkung hervorruft. Zu größerer Verdeutlichung dieses Prozesses müßte daher die Gleichung B in zwei Untergleichungen B' und B" zerfallen, nämlich:

- B'. $2 \text{ Fe } (O \text{ H})_8 + 12 \text{ KCN} = O + 2 \text{ Fe } (O \text{H})_2 + \text{H}_2O + 12 \text{ KCN}$
- B". 2 Fe $(OH)_2 + 12 KCN = 2 Fe (CN)_6 K_4 + 4 KOH$.

Die Abspaltung des Sauerstoffs aus dem Eisenhydroxyd wird eben durch die Anwesenheit des Cyankaliums außerordentlich begünstigt, welches bekanntlich das größte Bestreben zeigt, Ferrocyansalze zu erzeugen, und hierbei vorhandenes Eisenoxydul, selbst Schwefeleisen und sogar metallisches Eisen, letzteres unter Wasserstoff-Entwicklung aufzulösen. Selbstverständlich begünstigt die Gegenwart sauerstoffaufnehmender Substanzen die Reduktion des Eisenoxyds zu Eisenoxydul bezw. die Bildung des Eisencyanürs derart, daß dieselbe unter Umständen momentan erfolgt. Dies ist z. B. der Fall, wenn man Eisenvitriollösung in die alkalische Solution des roten Blutlaugensalzes hineintropft.

Es erscheint paradox, kann aber doch wohl nur so aufgefaßt werden, dass in diesem Falle Eisenoxydul durch Eisenoxyd zu Eisenoxyd oxydiert wird, während jenes, d. h. das ursprünglich durch Dissociation vorhandene aber in Lösung befindliche Eisenoxyd in Oxydul übergeht, selbstverständlich aber nur soweit, als Cyanid für die Bildung von Ferrocyansalz vorhanden ist.

Bei den längere Zeit beanspruchenden Oxydationsvorgängen, z. B. bei der Anwendung von alkalischer Ferricyansalzlösung zu Bleichzwecken zeigt sich nun die Erscheinung, dass oberhalb 60°C., wie auch am Sonnenlicht, die Rückverwandlung des Eisenoxyds zu Eisenoxydul nicht mehr ganz quantitativ verläuft. Es wird vielmehr ein mit der Temperatur u. s. w. steigender Betrag von Eisenoxydhydrat (wahrscheinlich als wasserärmeres) zur Abscheidung gebracht, dann natürlich auch unter vorübergehendem Auftreten bezw. Verlust von Cyanid, welches sekundär zu Ammoniak und anderen Produkten (Ameisensäure, Kohlensäure, Wasser) hydrolysiert bezw. oxydiert wird.

Die hier gegebene Auffassung der in Rede stehenden Erscheinungen entspricht übrigens ganz dem Verhalten gewisser Eisenoxydsalze, zumal solcher mit schwachen Säuren. Als Beispiel wähle ich das basisch essigsaure Eisenoxyd, welches bekanntlich gegen Erhitzen wie auch gegen das Sonnenlicht empfindlich ist und durch beide Faktoren unter Abscheidung von Eisenoxyd, bezw. basischeren Verbindungen desselben zersetzt wird.

Dem roten Blutlaugensalz gegenüber erweist sich nun zwar das gelbe Blutlaugensalz wesentlich beständiger (vgl. Versuch 5 und 7), doch muß auch bei diesem Salz eine dem Verhalten des Ferricyansalzes ähnliche Dissociation bezw. Spaltung unter dem Einflusse kaustischer Laugen angenommen werden. Dieselbe in geringerem Betrage verlaufend, dürfte gemäß folgender Gleichung vor sich gehen: Fe $(CN)_6 K_4 + 2 KOH = Fe (OH)_2 + 6 KCN$.

Hierfür spricht der Umstand, dass unter Lustabschluß eine geringsügige Menge eines farblosen, sich an der Lust dunkel und schließlich braun färbenden Niederschlags (offenbar Fe (OH)₂) erhalten wurde und daß am Licht, neben welchem gleichzeitig der Lustsauerstoff wirken konnte (Versuch 6) eine wesentliche Abscheidung von Eisen in Form von Oxydhydrat stattgefunden hatte. Offenbar wirkte in diesem letzteren Falle der Lustsauerstoff auf das gemäß obiger Gleichung, wenn auch in minimalem Betrage, in Freiheit gesetzte Eisenoxydulhydrat ein und oxydierte dasselbe zu Eisenoxydhydrat. Dadurch nun, daß sich dieses letztere als unlöslicher Körper abschied, konnten successiv neue Mengen des Salzes infolge des gestörten Gleichgewichts dissociiert werden. Bei Fernhaltung atmosphärischen Sauerstoffs von der alkalischen Ferrocyankaliumlösung blieb letztere dagegen so gut wie unverändert.

b) Für die Theorie der Eisencyanverbindungen.

Die nach obigem aufgefundenen Thatsachen eigentümlicher Zersetzungs- oder, besser ausgedrückt, Dissociationserscheinungen alkalischer Ferri- und Ferrocyansalzlösungen versetzen der bisher herrschenden Auffassung dieser Verbindungen als Salze der Ferribezw. Ferroyanwasserstoffsäure mit eigenartig konstituiertem Radikal, einen empfindlichen Stoß, trotzdem diese sauren Körper als chemische und sogar krystallisierbare Individuen erkannt und in ihren Eigenschaften genau beschrieben worden sind.

Nach meinem Dafürhalten und gestützt auf die Resultate obiger Untersuchungen muß man auf die ältere Annahme von Berzelius, daß die betreffende Ferro- und Ferricyanide Doppelsalze des Eisencyanürs und Eisencyanids mit Cyankalium, Cyannatrium u. s. w. seien, wieder zurückkehren. Wie könnte sonst, d. h. bei der Annahme eines komplizierten Baues dieser Verbindungen, eine so einfache Dissociation, wie ich sie oben glaube nachgewiesen zu haben, möglich sein!?

Es würden demnach die sogenannte Ferro- und Ferricyanwesserstoffsäure nur als molekulare Verbindungen zwischen Eisen-

cyantir (Fe
$$\stackrel{CN}{<}$$
) bez. Eisencyanid (Fe $\stackrel{CN}{<}$ 0N) und Cyanwasser-

tieff (HCN) anzusehen sein. Befremdendes hat eine solche Auffassung nicht, wenn man die große Reaktionsfähigkeit des HCN kennt, welcher Körper unter anderen ja auch Verbindungen mit Halogenwasserstoffen bildet. Auch finden sich in vielen anderen chemischen Verbindungen Analoga zu obigem Fall, z. B. in den Verbindungen Pt Cl₄ 2 HCl, Si Fl₄ 2 HFl, u. s. w.

Es kommt nun weiter hinzu, dass die Ferro- und Ferricyanverbindungen keineswegs so beständig sind, wie es in Anbetracht der Existens der sogenannten Ferro- und Ferricyanwasserstoffsäure und ihrer Ungiftigkeit erscheinen möchte. Werden doch die betreffenden Salze und sogar das gegen Säuren unempfindliche Berlinerblau beim Kochen mit Quecksilberoxyd vollständig unter Bildung von Cyanquecksilber und Abscheidung von Eisenoxydul bez. Eisenoxyd zerlegt. Wird doch ferner Ferrocyanammonium schon durch geringe Erhitzung unter Austreten von Cyanammonium zersetzt.

In ersterem Falle erscheint also die Verwandtschaft des Quecksilbers zum Cyan noch größer als die des Eisens zum Cyan. Wenn andererseits aber das Quecksilbercyanid durch Schwefelwasserstoff zerlegt wird, die Ferrocyansalze aber nicht — nach Autenrieth¹) vermag allerdings freier Schwefelwasserstoff das Ferrocyankslium wenigstens anzugreifen — so liegt hierfür wieder die Ursache in der größeren Verwandtschaft des Quecksilbers zum Schwefel gegenüber der zum Cyan, welche sich z. B. schon dadurch äußert, das las Schwefelquecksilber von keiner Säure mit Ausnahme des Königswassers angegriffen wird. Das entgegengesetzte Verhalten in den Verbindungen mit Cyan bez. Schwefel aber findet sich beim Eisen, dessen Schwefelverbindung sehr leicht zersetzbar ist.

Man kommt daher zu dem Schlusse, daß die Erscheinung der Ungiftigkeit der Eisencyanverbindungen und ihres besonderen chemischen Verhaltens nicht auf die Existenz besonderer Radikale in diesen Verbindungen zurückzuführen ist, sondern auf die charakteristischen Verwandtschaftsverhältnisse der betreffenden Elemente und die physikalischen Eigenschaften ihrer Verbindungen.

Diese Ansicht ist nun auch schon von anderen Autoren ausgesprochen worden, z. B. von Michaëlis²), welcher wörtlich sagt:

"Die Annahme von zusammengesetzten Radikalen in dem gelben und roten Blutlaugensalz und in den Salzen, welche man als die Analoga dieser Verbindungen ansieht, trägt allerdings wesentlich zur Erleichterung des Verständnisses des chemischen Verhaltens dieser Gruppe von Verbindungen bei, ist aber nach Otto durchaus nicht unumgänglich notwendig, weil sich das in mancher Hinsicht von dem der wirklichen Doppelcyanide abweichende Verhalten auch auf andere Weise, z. B. durch die verschiedene Individualität der in den Verbindungen enthaltenen Metalle erklären läßt.

Wenn Säuren aus Kaliumnickelcyanür unter Abscheidung von Nickelcyanür Cyanwasserstoffsäure entwickeln, so kann man den Grund für diese Thatsache in der Unfähigkeit des Nickelcyanürs, sich mit Cyanwasserstoff zu vereinigen, suchen, weil umgekehrt Blau-

¹⁾ Archiv für Pharmacie, Bd. 231, S. 109.
2) Michaëlis, ausführliches Lehrbuch der anorganischen Chemie 1889, V. Auflage, 4. Abteil., S. 644.

säure mit Eisencyanür eine Verbindung eingeht, machen Säuren aus Kaliumeisencyanür nicht Blausäure, sondern Wasserstoffeisencyanür frei"

Ganz in demselben Sinne wie Michaëlis drückt sich auch Mendelejeff) aus, welcher noch deutlicher die völlige Ueberflüssigkeit der Annahme von zusammengesetzten Radikalen in den
Eisencyanverbindungen zur Erklärung der Eigenheiten ihrer Reaktionen ausspricht. Nach ihm ist "jedes Doppelsalz von besonderer
salzartiger Verbindung, so ist z. B. KCN die Base und Fe (CN)₂
das Säureelement. Isoliert können dieselben unbeständig sein, mit
einander verbunden bilden sie dagegen eine beständige Doppelverbindung."

Mit der allgemeinen Annahme dieser mit der meinigen übereinstimmenden Erklärung der Eisencyanide als Doppelsalze würden
dann auch die von Graham, Erlenmeyer und Blomstrand unternommenen Versuche, besondere Konstitutionen in den vermeintlichen
Radikalen aufzubauen, hinfällig werden oder doch wenigstens einer
Korrektur bedürfen.

c) Für die praktische Anwendung der Ferricyansalze inder Technik (zu Oxydationszwecken u. s. w.)

Was nun die Nutzanwendungen meiner Beobachtungen für die Praxis anbelangt, so sind es folgende:

Die Verwendung des Ferricyankaliums bez. -natriums zu Oxydations- und Bleichzwecken ist in der Weise durchzuführen, daßs man die wässrige Lösung dieses Salzes mit wenig mehr als der äquivalenten Menge kaustischen Alkalis versetzt und vor Licht geschützt sowie auch vor dem Zutritt von Kohlensäure auf die zu oxydierenden Substanzen wirken läst, in dessen nur bei Temperaturen bis höchstens 60° C. Bei Beachtung dieser Vorschrift wird man ökonomisch arbeiten, d. h. es wird weder ein Verlust und eine Zerstörung des roten Blutlaugensalzes eintreten, noch wird die Regenerierung dieses Salzes erschwert.

Dasselbe geht ja infolge von Aufnahme des zugesetzten Kaliums glatt in Ferrocyankalium über und dieses ist — wohl am

¹⁾ Mendelejeff, Grundlagen der Chemie, aus dem Russischen übersetzt von L. Jawein und A. Thillot, St. Petersburg 1891, S. 1022—1024.

vorteilhaftesten durch die Anwendung von aufgeschlossenem Calciumplumbat¹) als oxydierendem Agens — leicht wieder und ohne Verlust in Ferricyankalium zurückzuführen. Auch bei der Darstellung beziehungsweise Regenerierung dieses Salzes ist die Innehaltung der Temperaturgrenze von 60° C. anzuempfehlen. Sie erfolgt in der Weise, dass man am besten aufgeschlossenes, d. h. in PbO₂ + 2 Ca CO₃ zerlegtes¹) Calciumplumbat mit Ferrocyankaliumlösung zusammenbringt und unter Umschütteln kohlensäurehaltige Die resultierende, potaschehaltige Ferricyankalium-Gase einleitet. ösung wird vom Schlamm (2 Ca CO₂ + Pb O) durch Dekantieren getrennt und nun entweder zur Krystallisation eingedampft, um festes Salz zu erhalten, wobei das gebildete Kaliumkarbonat in der Mutterlauge verbleibt, oder es wird die Lösung kaustisch gemacht zum Zweeke ihrer Benützung als Oxydationsmittel. Es sei übrigens bemerkt, dass man in dem Falle eine Trennung von Pottasche nicht nötig hat, wenn man eine dem Gehalt der letzteren äquivalente Menge von Ferricyancalcium zur Lösung zusetzt, wodurch infolge doppelter Umsetzung alle Pottasche eliminiert und ebenfalls in Ferricyankalium übergeführt wird. Vom gebildeten Ca CO2 wird abfiltriert und alsdann zur Krystallisation oder zur Trockne abgedampft.

Die Gleichungen für die Regenerierung sind folgende:

1. a)
$$Ca_2 PbO_4 + 2 Fe (CN)_6 K_4 + 3 CO_2 - (2 Ca CO_3 + PbO) + 2 Fe (CN)_6 K_8 + K_2 CO_{81}$$

oder wenn man bereits aufgeschlossenes Ca2 Pb O4 anwendet:

b)
$$(2 \text{CaCO}_8 + \text{PbO}_2) + 2 \text{Fe} (\text{CN})_6 K_4 + \text{CO}_2 = (2 \text{CaCO}_8 + \text{PbO}) + 2 \text{Fe} (\text{CN})_6 K_8 + K_2 \text{CO}_8.$$

2.
$$2 [2 Fe(CN)_6 K_8 + K_2 CO_8] + Ce_2 Pb O_4 = (2 Ce CO_8 + Pb O_2) + 4 KOH + 4 Fe (CN)_6 K_8.$$

Aus der letzten Gleichung ergiebt es sich, dass man direkt das Calciumplumbat selbst zur Kaustifizierung der Ferricyanlauge an Stelle von Kalkbrei benützen kann. Dies ist aber nur dann zu empfehlen, wenn das Ca₂ PbO₄ nur bei mässiger Temperatur (bis zu 800° C. höchstens) gebrannt worden ist, somit ein lockeres Pulver darstellt, und wenn es nur wenig ungebundenes Bleioxyd enthält.

¹) Vergleiche Archiv der Pharmacie "Droi neue Bleiverbindungen" Band 228, Seite 144.

Bei der Kaustifizierung der Ferricyanlauge mit Ca₂ PbO₄ wird letzteres gleichzeitig aufgeschlossen und werden daher durch eine Operation zwei vorteilhafte Wirkungen erzielt.

3.
$$(2 \text{ Ca CO}_8 + \text{PbO}) + O + 4 \text{ N} - \text{Ca}_2 \text{PbO}_4 + 2 \text{ CO}_2 + 4 \text{ N}$$
.

Luft (rund gerechnet).

Unter Beachtung der vorstehend an verschiedenen Stellen gegebenen Winke wird die Uebertragung des Sauerstoffs der Luft durch das Calciumplumbat an das Ferrocyansalz und von dem gebildeten Ferricyansalz an die zu oxydierenden und zu bleichenden Substanzen ohne¹) Verluste und ohne Zerstörung von Material stattfinden.

Kurze Zusammenstellung der Resultate.

- 1. Die Ferro- und Ferricyansalze erleiden durch kaustische Alkalien eine Spaltung (Dissoziation) zu Eisenhydroxydul beziehungsweise Eisenhydroxyd und Cyanalkali.
- 2. Die oxydierende Wirkung der Ferricyansalze kommt nur dadurch zu stande, dass das in der Lösung durch Dissoziation enthaltene, aber in löslichem (beziehungsweise colloidalem) Zustande vorhandene Eisenoxydhydrat zu Eisenoxydulhydrat reduziert wird, worauf letzteres sofort durch das ebenfalls infolge Dissoziation vorhandene Cyanalkali in Ferrocyansalz verwandelt wird.
- 3. Unter Berücksichtigung der in No. 1 hervorgehobenen Thatsache und in Verbindung mit anderen bereits von Otto, Michaëlis,
 Mendelejeffgewürdigten Erscheinungen dürfen die Ferro- und
 Ferricyansalze nicht mehr als Salze der Ferro- und Ferricyanwasserstoffsäure aufgefalst, sondern müssen im Sinne der Ansicht von
 Berzelius wieder als wahre Doppelsalze betrachtet werden,
 welche man zwar amständlicher, doch in richtigerer Weise zu
 schreiben hätte:

Fe $(CN)_8$. 4 RON an Stelle von Fe $(CN)_8$ R₄ und Fe $(CN)_8$. 3 RON an Stelle von Fe $(CN)_8$ R₂.

4. Aus Ferricyansalzen wird über 60° C. oder durch Einwirkung des Sonnenlichtes aus dem durch Dissoziation entstandenen löslichen

¹⁾ Die bisherigen Vorschriften der Anwendung des Ferricyan kaliums werden daher von jetzt ab mehr oder weniger zu modifizieren sein; besonders die analytischen Zwecken dienenden, wie z. B. die Methode Gentele's zur Bestimmung von Traubenzucker (Mohr's Titriermethode 1886 S. 355-357) u. a. m.

(beziehungsweise colloidalen) Eisenhydrat unlösliches Eisenoxydhydrat gebildet, welches von dem Cyanalkali nicht mehr in Ferrocyansalz übergeführt wird.

- 5. Erst nach Abscheidung des unlöslichen Eisenoxydhydrates kann das frei gewordene Cyanalkali weitere Veränderung durch Hydrolyse erfahren. Beide Vorgänge bedingen einen zuweilen erheblichen Verlust an Ferricyansalz.
- 6. Alkalische Ferrocyansalzlösungen werden durch Wärme wenig, durch Licht dagegen nur dann zerlegt, wenn zu ihnen sauerstoffhaltige Luft Zutritt hat.
- 7. Die Anwendung alkalisch gemachter Lösungen der Ferricyansalze als ein, infolge fortdauernd möglicher Regenerierung, permanent zu benützendes Oxydationsmittel und Sauerstoffüberträger hat nur bei Temperaturen unter 60° C. und in vor Licht geschützten Gefäsen stattzufinden. Unter diesen Bedingungen ist z. B. die alkalische Lösung des Ferricyankaliums unzersetzt haltbar.
- 8. Die Regenerierung gebrauchter Oxydationsbäder erfolgt zweckmäßig mittels aufgeschlossenen Calciumplumbats unter Einleiten von Kohlensäure oder kohlensäurehaltigen Gasen.

. Mitteilungen aus dem pharmazeutischen Institute der Universität Strassburg.

Ueber die Einwirkung des Morphins, sowie des Acetanilids auf Mischungen von Ferrisalz und Kaliumferricyanid.

Von Ed. Schaer.

(Eingegangen den 11. IV. 1896.)

Im Jahre 1894 wurden in einer Sitzung der pharmazeutischen Sektion der deutschen Naturforscherversammlung in Wien die Ergebnisse einer auf die obenstehende Frage bezüglichen Untersuchung in gedrängter Form mitgeteilt. Das praktische Interesse, welches die Reaktionen des Morphins sowie das analoge Verhalten gewisser anderer Substanzen sowohl auf pharmazeutischem, als auf forensisch-chemischem Gebiete beanspruchen müssen, mag es recht-

fertigen, wenn an diesem Orte die erwähnten Mitteilungen, welche seither durch eine Reihe nachträglicher Versuche ergänzt worden sind, in etwas erweiterter Gestalt zur Kenntnis gebracht werden. Es dürfte dazu umsomehr Grund vorliegen, als die chemische Reaktion, um die es sich hauptsächlich handelt, in der Fachlitteratur noch keineswegs eine übereinstimmende Betrachtung und Darlegung aufzuweisen hat.

I. Morphin.

Aus den seit Entdeckung des Morphins erschienenen Abhandlungen und pharmazeutischen oder chemischen Handbüchern ist das charakteristische Reduktionsvermögen dieser Pflanzenbase zu so allgemeiner Kenntnis gelangt, dass diese Eigenschaft des wichtigsten Opium-Alkaloides hier besonderer Besprechung nicht mehr bedarf. Es genügt, daran zu erinnern, dass die reduzierenden Wirkungen des Morphins bei einer Reihe von sogen. spezifischen Reaktionen desselben die Hauptrolle spielen, und dass überdies eine Anzahl von Reduktionserscheinungen, welche auch von zahlreichen anderen Stoffen verursacht werden, - wie z. B. die Reduktion der Jodszure, der Permanganate, der Silbersalze etc. —, behufs Identifizierung jenes Alkaloides mit benützt werden. Mit diesen Fällen, welche bei dem Morphin-Nachweise in Frage kommen, ist jedoch das Register der reduzierenden Wirkungen dieser Pflanzenbase keineswegs erschöpft, da im Laufe der Zeit zahlreiche anderweitige Reduktionswirkungen bekannt geworden sind, welche, wie z. B. die bleichende Wirkung auf gewisse blaugefärbte Eisen-Cyanverbindungen, das Verhalten zu Ozon und "Ozoniden" u. A. m. weit mehr theoretisches, als praktisches Interesse besitzen und deshalb an dieser Stelle unerörtert bleiben dürfen.

Unter den auf dem spezifischen Reduktionsvermögen des Morphins beruhenden Reaktionen sind jedenfalls, — wenn auch als Identitätsreaktionen durchaus nicht an erster Stelle stehend — sowohl für die gerichtliche Chemie wie auch für die pharmazeutische Praxis u. A. von speziellerem Interesse:

I. Das Verhalten des M. (Morphins) zu gelöstem neutralem Ferrichlorid. Diese, schon frühe für den Morphin-Nachweis empfohlene Reaktion besteht bekanntlich in dem Auftreten einer mehr

oder weniger intensiven, jedoch wenig stabilen indigblauen Färbung, welche unter gleichzeitiger Reduktion des Ferrisalzes zu Ferrosals zu Stande kommt. Diese letztere Veränderung läßt sich in sehr auffälliger Weise, sei es nach spontaner Entbläuung der Flüssigkeit, sei es nach genügend starker Verdünnung durch Zusatz von rotem Blutlaugensalz nachweisen, wie denn auch die auf solche Weise ergänzte und verschärfte Identitätsreaktion s. Z. von einzelnen Pharmakopoeen (so z. B. von Ph. helv. II) aufgenommen worden ist.

II. Das Verhalten des M. zu Gemengen von Ferrisalz (Ferrichlorid) und Kaliumferricyanid in verdünnter wässeriger Lösung, wobei der bekannte, bald als "Berlinerblau", bald als "Turnbull's Blau" bezeichnete blaue Niederschlag oder bei Einwirkung sehr kleiner Alkaloidmengen eine blaue bezw. grünlichblaue Färbung entsteht.

Diese in gemischten Lösungen von Eisenchlorid und Ferricyankalium bei Kontakt mit Morphin und Morphinsalzen eintretende Erscheinung ist nicht allein von Wichtigkeit für die Konstatierung der Abwesenheit oder Gegenwart des M. in andern offizinellen Alkaloiden (s. u. A. die Vorschriften einzelner Pharmakopoeen bei der Prüfung von Chinin-Salzen), sondern es kommt derselben auch bei toxikologisch-chemischen Untersuchungen immerhin noch einige Bedeutung zu, wenn auch mit Recht die Probe mehr als eine Kontrollreaktion, denn als eine eigentliche, spezielle Identitätsreaktion betrachtet wird. Als allgemein bekannt dürfen in pharmazeutischen Kreisen die mehrfachen Mitteilungen und Diskussionen über den Wert der genannten Reaktion vorausgesetzt werden, bei welchen insbesondere auf eine eventuelle Verwechslung des M. mit Ptomatinen, Glycosiden etc. hingewiesen wurde, — eine Gefahr, die um so weniger übersehen werden darf, als der s. Z. behufs Unterscheidung des M. von Ptomatinen vorgeschlagene Zusatz von Chromsäure su dem Reaktionsgemisch sich keineswegs als eine durchweg zuverlässige Massregel erwiesen hat.

Der eben besprochenen, oben unter II angeführten Reaktion geschieht in der Litteratur vielfache Erwähnung; doch kann hier nicht der Ort sein, den Angaben der verschiedenen Autoren im Einzelnen nachzugehen und sämtliche Beobachtungen zusammenzustellen.

Aus der Vergleichung der in den Fachschriften zerstreuten Mitteilungen ergibt sich von selbst die Wünschbarkeit einer etwas näheren Kenntnis des Charakters der besagten Reaktion und vor allem der Natur des dabei auftretenden Reaktionsproduktes, d. h. des blauen. meist in feiner Suspension bleibenden Niederschlages.

Hinsichtlich des letzteren Punktes finden sich in der früheren Litteratur zwei Hauptauffassungen vor, welche nach den neueren Beobachtungen beide als zu einseitig zu betrachten sind. Einerseits wird nämlich angenommen, daß eine Reduktion des Ferrisalzes durch das M. als die Hauptwirkung anzusehen sei, und daß das gebildete Ferrosalz durch das gleichzeitig vorhandene Kaliumferricyanid in die unter dem Namen "Turnbull's Blau" bekannte Verbindung übergeführt werden.

Diese Annahme ist u. A. in den vor einigen Jahren von J. L. Armitage¹) publizierten Angaben vertreten; dieser Autor bespricht die Wirkung des M. auf Eisenchloridlösung und erwähnt, daß in verdünnteren Lösungen, welche weniger als etwa ½000 M. enthalten, durch genanntes Salz keine Färbung mehr bewirkt werde, daß ab er auch unter diesen Umständen noch Reduktion des Eisenchlorides stattfinde und letztere durch eine Kombination der Reaktion mit der Anwendung von Kaliumferricyanid sichtbar gemacht werden könne. Auch bei Verdünnungen von 1:100,000 soll in diesem Fall durch Bildung von Turnbull's Blau noch ein deutlicher Nachweis des M. möglich sein.

Im Gegensatze zu dieser Erklärung steht nun die andere Auffassung, nach welcher die Reduktion des roten Blutlaugensalzes durch das Alkaloid als Hauptmoment der Reaktion anzusehen und als weiterer zweiter Vorgang die Einwirkung des gebildeten Kaliumferroeyanids auf das Ferrisalz anzunehmen ist. In diesem Falle muß der gebildete blaue Niederschlag selbstverständlich "Berlinerblau" darstellen, d. h. mit dem Reaktionsprodukte von Ferrocyankalium und Ferrisalzen übereinstimmen.

Diese Betrachtungsweise wird namentlich auch unterstützt durch die Beobachtungen, welche in neuerer Zeit O. Hesse²) über die

¹⁾ Delicate test for morphine Pharm. Journ. and Trans. III. 18, 761.

²⁾ Note on Morphine; Pharm. Journ and Trans. III. 18, 801. (1888).

in Frage stehende M. - Reaktion mitgeteilt hat. In dieser Notiz, welche eine Kritik der Versuche von Armitage enthält, wird konstatiert, dass Morphin in verdünnter Lösung zuerst keine Reduktion von Ferrisalz bewirkt, obwohl auch dann ein nachträglicher Zusatz von Kaliumferricyanid sogleich Blaufärbung in Folge Bildung eines blauen Niederschlags erzeugt, welche Reaktion, wie sich später ergeben wird, nicht sowohl auf eine Reduktion von Ferrisalz unter prädisponierender Wirkung des roten Blutlaugensalzes, als vielmehr auf eine sehr rasch eintretende Reduktion des letzteren zurückzuführen ist. Sehr auffallend ist nach Hesse die Energie, mit der die direkte Reduktion des Kaliumferricyanids durch reines Morphinhydrat vor sich geht; es entsteht dabei Oxymorphin und zugleich nimmt die Flüssigkeit durch Auftreten freier Ferrocyanwasserstoff-Es erfolgt sodann die Bildung von - säure saure Reaktion an. Morphin- und Oxymorphinferrocyanid, welche bei Zusatz von Ferrichlorid zur Abscheidung von Berlinerblau Anlass geben. Nach der Ansicht des genannten Autors haben wir es daher bei der bekannten Morphinreaktion nicht mit der Einwirkung von Kaliumferricyanid auf erst gebildetes Ferrochlorid, sondern hauptsächlich mit der Einwirkung der entstandenen Ferrocyanverbindung des Oxymorphins (und Morphins) auf Ferrichlorid zu thun. Die nachstehenden Mitteilungen werden zeigen, dass der eben angedeutete Vorgang nicht ausschliesslich stattfindet, dass vielmehr beide Reaktionen, die Reduktion des Ferrisalzes sowie diejenige des Kaliumferricyanids, nebeneinander hergehen, jedoch mit unbestreitbarem erheblichem Vorwiegen der von O. Hesse angenommenen Wirkung.

Seit geraumer Zeit war ich durch Beobachtungen über die in Frage stehende Reaktion zu der Ueberzeugung von der Richtigkeit einzelner Angaben der Litteratur¹) gelangt, wonach durch simultanes Eintreffen zweier Reduktionserscheinungen und ihrer Folgewirkungen sowohl Turnbull's Blau (s. o. Armitage), als auch Berlinerblau (s. o. Hesse) gebildet wird und somit der jeweilen entstehende blaue Niederschlag als ein Gemenge der beiden genannten Cyanverbindungen

¹⁾ s. u. a. F. A. Flückiger, pharm. Chemie (1888) II, p. 490.

des Eisens anzusehen wäre. Es mussten sich bei solcher Betrachtung sogleich die Fragen aufdrängen: 1. In welchem Massstabe finden beide Vorgänge statt, falls überhaupt zwei verschiedene Wirkungen nachweisbar sind? und 2. welcher Vorgang ist der vorwiegende? Keine dieser Fragen lässt sich auf Grund unserer Kenntnis des Verhaltens des M. gegen Ferrichlorid einerseits und gegen Kaliumferricyanid andererseits a priori entscheiden; denn nicht allein macht sich bei dem Zusammentreffen von M. mit einem Gemisch der erwähnten beiden Eisenverbindungen ein erheblicher Einfluß sog. prädisponierender Verwandtschaft geltend, sondern es komplizieren sich die Verhältnisse auch noch durch die Einwirkung diverser weiterer Faktoren, wie der neutralen oder sauren Reaktion der Flüssigkeit, der Verdünnung, der Temperatur u. s. w. Der Wunsch, über das Wesen jener Reaktion wenigstens in einigen Hauptpunkten etwas größere Klarheit zu schaffen, gab schon vor Jahren sunächst Anlass zu einer Reihe von Versuchen, welche 1888/89 von Herrn Apotheker H. Rordorf (im Laboratorium der pharm. Abt. d. eidg. Polyt. in Zürich) mit Morphin ausgeführt und in der Zwischenzeit durch weitere eigene Erfahrungen über Verhalten des M. und des Acetanilides ergänzt worden sind. Anlässlich der Mitteilung dieser Beobachtungen möge die Bemerkung vorausgeschickt werden, daß zur Vermeidung eines Missverhältnisses zwischen dem in dieser Fachschrift beanspruchten Raume und der Bedeutung des Gegenstandes die Mehrzahl der erhaltenen Resultate ohne eingehendere Besprechung der einschlägigen Versuche erfolgen soll, so dass der Aufsatz mehr als eine resumierende Darlegung der die Hauptfrage beleuchtenden Ergebnisse, denn als eine detaillierte Beschreibung relativ zahlreicher, einzelner Arbeiten angesehen sein will.

In erster Linie ist darauf hinzuweisen, dass es schon in der bisherigen Litteratur nicht an Angaben über die mehr oder weniger intensive reduzierende Wirkung nicht allein verschiedener anorganischer und organischer Substanzen, sondern auch speziell des Morphins auf Kaliumferricyanid fehlt. Zu den frühesten hierauf bezüglichen Mitteilungen gehören die Abhandlungen von C. F. Schönbein "Ueber das Kaliumeisencyanid"), aus denen hervorgeht, dass dieses

¹⁾ Erdmann's Journ. f. prakt. Chem. 30, 129 (1843). Arch. d. Pharm. OCXXXIV. Bds. 5. Heft.

Salz durch eine größere Zahl von Metallen, zu welche auch Edelmetalle wie Gold und Platin zu zählen sind, sowie durch andere anorganische Körper, wie z. B. Kupferoxydul und Phosphor zu Kaliumferrocyanid reduziert wird; von organischen Materien wurden durch den genannten Chemiker namentlich Aether und Alkohol, gewisse organische Säuren, wie Harnsäure, sodann Kreosot und Morphin als Reduktionsmittel des Kaliumferricyanids erkannt, wie denn bemerkenswerter Weise schon hier nebenbei der bläuenden Wirkung verschiedener Substanzen auf Mischungen von rotem Blutlaugensalz und Ferrinitrat Erwähnung geschieht.

Sehr viel neueren Datums ist andererseits die Erkenntnis, dass sich M. nicht allein durch Permanganate, durch Silbernitrit und durch Kupferoxyd-Ammoniak, sondern auch durch Kaliumferricyanid bin Oxymorphin bezw. Oxydimorphin überführen läst. Die Leichtigkeit, mit welcher dieser Oxydationsvorgang auf Kosten des Cyanids erfolgt, hat bekanntlich zu einer Darstellungsmethode des Oxydimorphins mittelst des genannten Salzes Anlass gegeben.

Es schien behufs richtiger Beurteilung der Einwirkung des M. auf das Gemenge von Kaliumferricyanid und Ferrichlorid (welche Mischung in dieser Mitteilung der Kürze halber als "M. Reagens" bezeichnet werden mag) nicht ohne Interesse zu sein, wenigstens in approximativer Weise die Quantität von rotem Blutlaugensalz zu bestimmen, welche bei Einwirkung von reinem M. auf gleiche Gewichtsteile dieses Salzes (in mäßig verdünnter Lösung und bei Temperatur von 15-200) reduziert wird. Verschiedene hierauf gerichtete Versuche haben ergeben, dass 100 Teile Morphin unter diesen Umständen annähernd 25 Teile Kaliumferricyanid zu Ferrocyanid reduzieren. Dieses Resultat wurde, nach jeweiliger Abtrennung des in der Flüssigkeit eventuell ungelöst gebliebenen M., entweder durch jodometrische Bestimmung des in der Lösung noch vorhandenen Kaliumferricyanids erhalten, oder aber durch Titration des gebildeten Ferrocyanides mittels einer Quecksilberchloridlösung von bekanntem Gehalt, durch deren Fällung nur das Ferrocyanid, nicht aber das Ferricyanid angezeigt wird. Beide Methoden sind mit einigen, durch die hier obwaltenden Bedingungen gegebenen Fehlerquellen behaftet

b) s. Polstorff, Ber. d. d. chem. Ges. XIII, 86; s. auch Flückiger, pharm. Chemie (1888) II, 496.

und konnten deshalb nur annähernde, nicht absolut genaue Werte liefern; das zweitgenannte Verfahren ergab stets etwas niedrigere Zahlen, als die erstere Methode, bei welcher in Betracht zu ziehen war, daß das aus dem Jodsalze durch das Ferricyanid abgeschiedene Jod teilweise durch das in der Flüssigkeit vorhandene M. in Form einer Molekular-Verbindung fixiert wird, welche auf die Thiosulfatlösung weniger en ergisch reagiert, als das freie Halogen.

In analoger Weise wurde sodann die Menge von Eisenchlorid eruiert, welche unter ähnlichen Verdünnungsverhältnissen bei Kontakt mit gleichen Gewichtsmengen M. zu Eisenchlorür reduziert wird. Auch hier geschah die Bestimmung des unverändert bleibenden Ferrichlorids auf jodometrischem Wege, und es zeigte sich, daß 100 T. reines M. approximativ 28—30 T. Ferrichlorid (Fe₂ Cl₆) zu reduzieren vermögen.

Wenn nun auch die beiden erwähnten Reaktionen in quantitativer Beziehung eine gewisse Uebereinstimmung zeigen, so treten andererseits dabei einige Unterschiede zu Tage, welche erheblich genug sind, um hier erwähnt zu werden. Wird reines freies Morphin, in feinstpulverisierter Form mit etwas Wasser angerieben, in die Lösungen von Kaliumferricyanid oder von Ferrichlorid gebracht, so ist das Verhalten in beiden Fällen insofern verschieden, als im ersteren nur ein sehr beschränkter Teil des M. in Lösung geht und bei gewissen Konzentrationen der Flüssigkeit überdies eine schwer lösliche Verbindung des Blutlaugensalzes mit M. sich abscheidet, während dagegen bei Einführung des M. in die Eisenchloridlösung die letztere sich ähnlich wie bei Eintragung frischgetällten Ferrihydrates verhält, sodals das M. unter gleichzeitiger Bildung von etwas Eisenoxychlorid in Lösung geht. Dies ist selbst dann zu beobachten. wenn die Ferrichloridlösung, wie bei diesen Versuchen, aus sublimiertem Eisensalze bereitet und frei von überschüssiger Säure ist. Sehr auffällig ist überdies die Differenz in der Intensität der reduzierenden Wirkung des M., je nachdem dasselbe mit neutralen oder mit angesäuerten Lösungen von Ferricyankalium, sowie von Eisenchlorid zusammengebracht wird. Es zeigte sich, daß M. in Kontakt mit neutralen Lösungen der beiden genannten Salze, bei Einwirkungen von gleicher Zeitdauer und in gleichen Mengenverhältnissen, merklich stärker reduzierend auf das Ferrisalz als

auf Kaliumferricyanid wirkt. Dass dieser Unterschied nicht etwa ausschließlich darauf beruht, dass das M. in der neutralen Ferrichloridlösung relativ bald in Lösung geht (s. o.), dagegen in derjenigen des roten Blutlaugensalzes großenteils fein suspendiert bleibt, geht schon aus der Beobachtung hervor, dass das M., wenn dasselbe nicht als gefälltes M.-Hydrat, sondern als Acetat, Hydrochlorat oder Sulfat in die Eisenchloridlösung gebracht wird, bei gleichen Mengenverhältnissen ein schwächeres Reduktionsvermögen aufweist.

Wird M. mit angesäuerten Ferrichloridlösungen in Kontakt gebracht, so ist die reduzierende Wirkung — ceteris paribus — eine bedeutend schwächere, als sie bei Einwirkung des M. auf neutrales Ferrisalz oder neutrales Kaliumferricyanid beobachtet wird. Endlich ist umgekehrt bei Eintragung von M. in angesäuerte Lösungen von Kaliumferricyanid eine bedeutend stärkere Reduktionswirkung zu konstatieren, als solche beim Zusammenbringen von M. mit neutralen Lösungen von rotem Blutlaugensalz oder selbst mit neutraler Eisenchloridlösung eintritt.

Nicht ohne Einfluß auf den Gang und die Intensität der erwähnten Reduktionsvorgänge scheint auch eine stärkere Verdünnung der Ferrichloridlösung zu sein, sowie andauernde Erwärmung auf 80—100° während der Reaktion, — in beiden Fällen wohl infolge von Dissoziationsvorgängen in der Ferrisalzlösung. Nach Abschluß bereits begonnener Studien über diese Erscheinungen wird über dieselben bei späterer Gelegenheit zu berichten sein.

An die vorstehenden Versuche über die reduzierenden Wirkungen des M. auf Ferrisals und auf Kaliumferricyanid schlossen sich nunmehr Beobachtungen über das Verhalten des Alkaloides auf Gemische der beiden genannten Salze an, wobei die Mehrzahl der Reaktionen in der Art vorgenommen wurde, daß auf Mischungen gleicher Gewichtsmengen oder aber äquivalenter Gewichtsmengen beider Salze (in passenden Verdünnungen) eine der Quantität des einen oder andern Salzes annähernd entsprechende Gewichtsmenge M. einwirkte. Hierbei traten die längst bekannten Erscheinungen ein und die sich bildenden blaugefärbten Verbindungen schieden sich entweder relativ rasch als Niederschlag ab oder blieben längere Zeit in der blaugefärbten Flüssigkeit sein suspendiert, wobei er-

fahrungsgemäß die Gegenwart freier Säure die Abtrennung der blauen Niederschläge begünstigt. In allen Fällen zeigten die (durch gehärtete Doppelfilter) abfiltrierten Lösungen neben vermindertem Gehalte an Ferrichlorid noch einen kleinen Gehalt an Kaliumferricyanid, ein Beweis, daß neben den Anteilen dieses Salzes, welche durch M. reduziert werden und hernach auf Ferrisalz reagieren, sowie denjenigen, welche durch die Einwirkung gebildeten Ferrosalzes eliminiert werden, stets noch gewisse Mengen sich der Reaktion entziehen.

Die nähere Untersuchung der Natur der Niederschläge, welche unter den erwähnten Umständen erhalten werden, hat gezeigt, daß dieselben sich regelmässig als Gemenge von "Berlinerblau" und von "Turnbull's Blau" erweisen, wenn auch selbstverständlich das Verhältnis, in welchem diese beiden blauen Niederschläge gebildet werden, kein konstantes sein kann, sondern von mehreren Versuchsbedingungen abhängen wird, welche bei Anstellung der Morphinreaktion in der Praxis verschiedentlich variieren können. Der Nachweis von Berlinerblau und Turnbull's Blau in den genannten Niederschlägen, welche jeweilen nach ihrer Abtrennung aus der Flüssigkeit zunächst durch Auswaschen mit verdünnter Säure von anhängendem Morphin und andern Bestandteilen der Lösungen sorgfältig befreit wurden, setzte selbstredend die Annahme voraus, daß die fraglichen beiden Verbindungen als verschieden zu betrachten sind und dass zwischen den Produkten der Einwirkung gelben Blutlaugensalzes auf Ferrisalze und andererseits der Einwirkung roten Blutlaugensalzes auf Ferrosalze gewisse Unterschiede bestehen. Solche Unterschiede sind bekanntlich gerade in neuerer Zeit öfters in Abrede gestellt worden, und in der That lässt sich nicht leugnen, dass ein sehr analog erscheinendes Verhalten der beiden blauen Verbindungen bei gewissen Zersetzungen auf die Identität derselben hinzudeuten scheint, wenn dabei einzelne leicht übersehbare sekundäre Reaktionen außer Acht gelassen werden. Dahin gehört beispielsweise die längst beobachtete Erscheinung, dass Kaliumferricyanid oxydierend auf Eisenoxydulhydrat einsuwirken vermag, so dals bei Zerlegung von Turnbull's Blau mittels Alkalien unter gewissen Bedingungen eine Ueberführung des nascierenden Ferrohydrates durch das gleichzeitig gebildete Kaliumferricyanid erfolgen und infolge

Reduktion des letzteren in den Reaktionsprodukten sich Kaliumferrocyanid neben Ferrihydrat vorfinden kann. Letztere beiden Verbindungen sind aber bisher stets als die charakteristischen Zersetzungsprodukte des Berlinerblaus bei Konțakt mit Alkalien betrachtet werden.

Schon vor Jahren wurde von mir in einer ausführlicheren Mitteilung über oxydierende Eigenschaften gewisser metallischer Cyanverbindungen¹) gezeigt, dass Berlinerblau und Turnbulls-Blau ein verschiedenes Verhalten zu Guajakharzlösung zeigen und dass andererseits Ferrocyankupfer und Ferricyankupfer sich durch die Wirkung auf Jodkalium- oder Jodkadmium-Stärkelösung unterscheiden. Während nämlich das aus Ferrisalzen durch gelbes Blutlaugensalz gefällte "Berlinerblau" nach Analogie der Ferrisalze auf Guajaktinktur bläuend bezw. oxydierend wirkt, verhält sich das aus Ferrosalzen und rotem Blutlaugensalz entstehende "Turnbull's-Blau" diesem Reagens gegenüber indifferent, vorausgesetzt, dass demselben kein Kaliumferricyanid, welches Guajakharz zu bläuen vermag, anhängt.2) In gleicher Weise wie Berlinerblau, aber mit noch größerer Intensität wirken die aus Kupferoxydsalzen durch die beiden Blutlaugensalze gefällten Verbindungen auf Guajakharzlösung ein; das Ferrocyankupfer differiert aber seinerseits von dem Ferricyankupfer darin, daß ersteres die Jodsalzstärkelösung nicht zersetzt, während das letztere schon in kleinsten Mengen eine starke Bläuung des genannten Reagens bewirkt.

Unter Berücksichtigung dieser Thatsachen konnte die gleichzeitige Gegenwart von Berlinerblau und Turnbull's-Blau in dem bei
der M. Reaktion gebildeten blaugefärbten Produkte durch folgende
Erscheinungen dargethan werden:

1. Zeigte der blaue Niederschlag deutlich bläuende Wirkung auf Guajaklösung, womit die Anwesenheit von Berlinerblau konsta-

¹⁾ S. Schweiz. Wochenschr. f. Pharm. 1869, No. 2, 3, 4 und Wittstein's V. J. Schr. f. prakt. Pharm. 1869, Heft 2.

Nach Schönbein wird umgekehrt durch Kaliumferrocyanid das Guajakblau (Guajakonsäure-Ozonid) infolge Reduktion
entfärbt. Eine neuere Beobachtung zeigt mir, dass diese Erscheinung
nur mit festem Salze bezw. ganz frischer Lösung hervorgerufen werden
kann, da äliere Lösungen stets (durch spontane Oxydation!) etwas
Kaliumferricyanid enthalten und in diesem Zustande Guajakblau nicht
entfärben, sondern im Gegenteil Guajakharzlösung zu bläuen vermögen.

tiert war; es soll jedoch hier beigefügt werden, dass sich diese Art des Nachweises von Berlinerblau in der Niederschlagsmischung deshalb als weniger brauchbar und wertvoll erweist, weil die Färbungen des sog. Guajakblaus und der blaugefärbten Cyaneisenverbindungen eine gewisse Aehnlichkeit zeigen und überdies die Filter meist nicht geringe Durchlässigkeit für die letzgenannten feinsuspendierten Niederschläge aufweisen, so daß eine richtige Beurteilung der Reaktion mit etwas komplizierteren Verhältnissen zu rechnen hat. 2. Wenn die Zerlegung der blauen Niederschläge mit reinen Alkalien in einem Apparate vorgenommen wird, der die Einführung eines indifferenten Gases und damit den Ausschluß oxydierender Wirkungen atmosphärischen Sauerstoffes gestattet, so resultiert stets eine Lösung, welche nach der Neutralisation ebenso durch Ferrisalze, wie durch Ferrosalze blau gefällt wird, somit aus Berlinerblau entstandenes Ferrocyankalium, wie auch aus Turnbull's-Blau gebildetes Ferricyankalium enthält. 3. Wird die Zersetzung der blauen Produkte unter den soeben angeführten Bedingungen vorgenommen, so liefert die alkalische Lösung nach ihrer Neutralisation bei Zusatz von Kupfersals (x. B. Cuprisulfat) einen gemischten Niederschlag, welcher neben gusjakbläuendem Kupferferrocyanid auch gusjakbläuendes Kupferferricyanid führt, welch letzteres überdiels eine stark bläuende Wirkung auf Jodsalzstärkelösung ausübt. Das vorhandene Ferrocyankupfer entspricht annähernd dem im blauen Produkte der M. Reaktion vorhandenen Berlinerblau, das Ferricyankupfer dagegen dem beigemengten Turnbull's-Blau. Bezüglich des quantitativen Verhältnisses der beiden blauen Verbindungen in dem gemischten Produkte stellte es sich heraus, dass in allen Fällen, in denen nach Malsgabe des früher gesagten verfahren wurde, in dem Gemenge das Berlinerblau prädominierte, das Turnbull's-Blau dagegen in bedeutend geringeren Mengen vorhanden war; es muste daraus der Schlus gezogen werden, dass bei der in angedeuteter Weise vorgenommenen M. Reaktion, d. h. bei Einwirkung reinen M. auf gemischte Lösungen ungefähr gleicher Mengen von rotem Blutlaugensalz und Ferrisalz die Reduktionswirkung des M. sich durchaus vorwiegend dem Kaliumferricyanid gegenüber geltend macht. Weitere Versuchsreihen zeigten im Uebrigen, dass der besagte Reduktionsprozess, im Vergleiche mit der reduzierenden Wirkung des M. auf das Ferrisalz, um so mehr vorwiegt, 1. je verdünnter die verwendeten Salzlösungen sind, 2. je ausgeprägter die saure Reaktion der Flüssigkeit ist, welche durch vorheriges Ansäuern der Reaktionsmischung hervorgerufen wird, und 3. je höher die Reaktionstemperatur ansteigt.

In ähnlicher Weise, wie für die getrennte Einwirkung des M., einerseits auf Ferrichlorid und andererseits auf Kaliumferricyanid, wurde im weiteren eine wenigstens annähernde Schätzung der Mengen der beiden genannten Eisenverbindungen versucht, welche bei Einwirkung des M. auf gemischte Lösungen derselben dem reduzierenden Einflusse des Alkaloids unterliegen. Das Verfahren, welches wegen etwelcher Komplikation der Versuchsbedingungen keinen Anspruch auf absolute Genauigkeit erheben konnte, sondern lediglich eine Orientierung über einen Kardinalpunkt bezweckte, bestand darin, dass 1. die bei der M.-Reaktion auftretenden blaugefärbten Produkte in der schon oben angedeuteten Weise unter Luttabschluß beziehungsweise in einer Kohlensäure-Atmosphäre mit reinen Alkalien zerlegt und sodann das hierbei resultierende Ferrohydrat und Ferrihydrat quantitativ bestimmt wurde, 2. die bei dieser Zerlegung erhaltene, von den Eisenoxyden getrennte alkalische Lösung nach der Neutralisation und nachherigem Ansäuern mit Kupfersulfat gefällt und endlich das sich abscheidende Gemenge von Kupferferro- und ferricyanid in seiner Wirkung auf Jodkaliumstärkelösung (s. o.) mit bestimmt zusammengesetzten Mischungen der beiden Kupferverbindungen kolorimetrisch verglichen wurde, in ähnlicher Art, wie dies behufs approximativer Bestimmungen bei Einwirkung von Ozon oder von salpetriger Säure auf Jodkaliumstärke zuweilen zu geschehen pflegt.

Die Ergebnisse der zu erwähntem Zwecke ausgeführten Versuchsreihen gehen dahin, daß 100 Teile Morphin in einem Gemenge von je gleich viel (100 Teile) gelösten Ferrichlorids und gelösten Kaliumferricyanids zum wenigsten 2—2,5 Teile Ferrichlorid und im Maximum 65 Teile Kaliumferricyanid reduzieren.

Wenn nun auch bei diesen Zahlen gewisse durch Variationen einzelner Versuchsbedingungen bewirkte Schwankungen unvermeidlich und erklärlich sind, so ergiebt sich aus denselben immerhin die nicht uninteressante Thatsache, daß bei unserer Morphin-Reaktion, im Vergleiche mit der separaten Einwirkung des Morphins entweder

auf Eisenchlorid oder auf rotes Blutlaugensalz, gleichzeitig eine wesentliche Verstärkung der Reduktionswirkung des Alkaloides und eine bedeutende Verschiebung dieser Wirkung im Sinne der weit vorwiegenden Reduktion des Kaliumferricyanides stattfindet, mit anderen Worten, daß dabei das blaue Reaktionsprodukt in der Hauptsache aus wirklichem "Berliner Blau" besteht. Wir würden demnach hier, um gewisse Auffassungen und Begriffe der älteren theoretischen Chemie in Ehren zu halten, einen bemerkenswerten Fall "prädisponierender Verwandtschaftswirkung" vor uns haben.

Zum Schlusse dieser Angaben über die Morphin-Reaktion möge, besonders im Hinblick auf gewisse immer noch ungenügend gewürdigte Unterschiede zwischen anorganischen Ferrisalsen und manchen organischen Ferrisalsen, bemerkt werden, daß keinerlei deutlich nachweisbare reduzierende Wirkung des Morphins auf Lösungen des löslichen, colloidalen Ferrihydrates, sowie auf Ferriacetatlösung zu konstatieren ist, ebenso wenig wie auf Gemenge der letzgenannten Ferriverbindungen mit Kaliumferricyanid. Dieses negative Verhalten, welches später auch für das Acetanilid zu erwähnen sein wird, steht ohne Zweifel in Beziehung zu der bekannten Indifferens von "Ferrum dialysatum solutum", "Ferrum aceticum solutum" und gewissen anderen organischen Eisenoxydsalzen gegen Ferrocyankalium und gegen Rhodansalze, Erscheinungen, welche von der modernen physikalischen Chemie längste in Betracht gesogen und mittels der Dissoziationsverhältnisse und der Jonen-Theorie erklärt worden sind.

IL Acetanilid.

Die Versuche über Wirkungen des Acetanilides auf die bei vorstehend besprochener Morphin-Reaktion beteiligten Eisenverbindungen wurden durch Beobachtungen über gewisse alkaloidartige Reaktionen des Acetanilids angeregt, die ich vor einiger Zeit in dieser Zeitschrift¹) niedergelegt habe und aus welchen sich bezüglich des Verhaltens zu Oxydationsmitteln, u. A. auch zu Kaliumferricyanid, verschiedene Analogien mit Strychnin und Morphin ergeben hatten, ohne daß jedoch Verwechslungen der beiden genannten Pflanzenbasen mit Acetanilid ohne Weiteres zu befürchten wären. Es war jedoch aus dem angedeuteten Grunde nicht uner-

¹⁾ S. Arch. Pharm. 1894. 249.

wünscht, das als Medikament nicht unwichtige Acetanilid oder "Antifebrin" hinsichtlich seiner Wirkung auf das Gemisch von Ferrisals
und Kaliumferricyanid, wie auch auf diese beiden Verbindungen im
Einzelnen kennen zu lernen.

Das Hauptergebnis der hierauf gerichteten Versuche, deren experimentelle Einzelheiten in vielen Punkten mit denjenigen der M.-Versuche übereinstimmten, läßt sich zunächst dahin formulieren, daß erstens das Acetanilid ein Gemenge von Ferrisals- und Kaliumferricyanidlösung in augenfälligster Weise bläut und daß zweitens diese Verbindung sowohl Ferrisalse, als auch rotes Blutlaugensals für sich allein zu reduzieren vermag. Bei eingehender Beobachtung zeigen sich jedoch sogleich einzelne auffallende Unterschiede, je nachdem die betreffenden Reaktionen in neutralen oder in stark angesäuerten Mischungen vor sich gehen und je nachdem das Acetanilid mit Lösungen von mittlerer oder höherer Temperatur zusammengebracht wird. Es soll deshalb im folgenden das Verhalten des Acetanilids unter verschiedenen Bedingungen in den Hauptpunkten mitgeteilt werden.

I. Wenn gleiche Mengen feinst pulverisierten Acetanilids und Kaliumferricyanids mit dem 30-50 fachen Wasser bei 150 und unter Einhaltung neutraler Reaktionder Mischung in Kontakt gebracht sind und die Flüssigkeit wiederholt geschüttelt wird, so ist nach ungefähr 30 Minuten eine schwache Reduktion des erwähnten Salzes bemerkbar, welche jedoch nach 12-24 stündigem Stehen der Mischung nur unerheblich vermehrt scheint.

Wird Acetanilid in genau gleicher Weise mit Ferrichlorid versetzt und die Lösung wie oben behandelt, so lässt sich auch in diesem Falle nach Ablauf von ca. 30 Minuten eine relativ schwache Reduktion des Ferrisalzes konstatieren, welche nach 12—24 Stunden nicht merklich gesteigert erscheint; jedoch ist hier die Reduktionswirkung des Acetanilids eine nachweisbar intensivere als bei der Reaktion auf Kaliumferricyanid.

Wesentlich anders gestaltet sich die Reaktion, wenn behufs simultaner Wirkung auf die beiden Eisenverbindungen gleiche Quantitäten Acetanilid, Eisenchlorid und Ferricyankalium mit der 50 fachen Wassermenge in Berührung gebracht werden, ohne dass in den übrigen Versuchsbedingungen eine Aenderung eintritt. In diesem Falle erfolgt die Reduktion rasch und intensiv genug, um schon nach einer halben Stunde eine grünblaue Färbung der anfangs gelben Lösung zu bewirken, und nach 12—24 stündigem Stehen ist eine starke Ausscheidung blauen Niederschlages eingetreten. Wird der letztere (mittels alkalischer Behandlung, Abscheidung und Prüfung der Eisenoxyde und Fällung des neutralisierten Filtrats mit Kupfersals etc.) weiter untersucht, so erweist sich derselbe als vorwiegend aus "Turnbull's Blau" bestehend, woraus zu folgern ist, das unter besagten Umständen die Hauptwirkung des Acetanilids in einer Reduktion des Ferrisalzes besteht.

II. Wird Acetanilid auf stark angesäuerte Lösungen der mehrfach genannten Salze (bezw. bei Anwesenheit größerer Mengen von Schwefelsäure oder anderen Mineralsäuren) einwirken gelassen, so ist, unter sonst gleichen Bedingungen, ein nicht unerheblicher Unterschied in den beiden Reduktionswirkungen gegenüber der Reaktion in neutraler Lösung zu beobachten. Die Reduktionswirkung auf Kaliumferricyanid ist eine merklich stärkere, als bei Kontakt von Acetanilid auf Eisenchlorid in säurefreier Lösung bei 150 und andererseits ist die reduzierende Wirkung auf Ferrichlorid in diesem Falle eine merklich schwächere, als diejenige auf neutrale Kaliumferricyanid-Lösung bei gewöhnlicher Temperatur.

Es kann deshalb nicht befremden dass bei Gegenwart von Säure auch die Wirkung des Acetanilids auf ein Lösungsgemisch der beiden Salze eine etwas andere sein wird. Es erfolgt in der That unter diesen Umständen sehr bald, d. h. innerhalb der ersten 30 Minuten eine energische Reduktion unter Abscheidung eines blauen Niederschlages, welcher, ähnlich wie bei der M.-Reaktion und in analoger Weise untersucht, vorwiegend aus "Berlinerblau" besteht und somit die Reduktion des Kaliumferricyanides als das Hauptmoment in der fraglichen Reaktion erkennen lässt.

III. Von relativ geringerem Einflusse als die sauere Reaktion ist die Temperatur der Flüssigkeiten, insoweit es sich wenigstens um die getrennte Wirkung des Acetanilids auf Eisenchl orid oder auf rotes Blutlaugensals handelt. Werden die unter I beschriebenen Versuche unter sonst gleichbleibenden Verhältnissen so modifiziert, daß die Substanzen bei einer Temperatur von ungefähr 90° auf einander wirken, so ist bei der Lösung des Kaliumferricyanids die

redusierende Wirkung innerhalb der ersten halben Stunde kaum erheblich stärken als bei 15°, und selbst nach dem Erkalten und weiteren Stehen während 24 Stunden ist der Unterschied im Vergleiche mit der bei gewöhnlicher [Temperatur behandelten Reaktionsmischung keineswegs bedeutend.

Bei dem Kontakt von Acetanilid mit Ferrichlorid in höherer Temperatur läßt sich relativ bald eine ziemlich bemerkbare, durch blaugrüne Färbung der Flüssigkeit sich verratende Reduktionswirkung konstatieren, welche jedoch auch durch längeres Stehen der Mischung nach dem Erkalten kaum merkbar zunimmt. Immerhin ist in diesem Falle die Reduktion des Eisensalzes unzweifelhaft deutlicher, als bei analoger Einwirkung auf Ferricyankalium.

Sehr auffallend, weil anscheinend im Widerspruche mit dem Verhalten des Acetanilids sowohl zu Kaliumferricyanid als andererseits zu Ferrichlorid in kalter und warmer Lösung, ist die bei ca. 90° erfolgende Einwirkung der genannten Verbindung auf die gemengten Lösungen von Eisenchlorid und Ferricyankalium. Es entsteht sogleich ein blauer Niederschlag, welcher nach seiner Abscheidung bei Zerlegung mit Alkali vorwiegend Ferrihydrat und außerdem ein Filtrat lieferte, welches hauptsächlich Ferrocyansalz enthielt und mit Kupfersulfat, eine im wesentlichen aus Ferrocyankupfer bestehende Fällung erzeugte. Der fragliche blaugefärbte Niederschlag, welcher in vollkommen ausgewaschenem und frischgefälltem Zustande starke bläuende Wirkung auf Guajakharz äusserte, war deshalb seinem Hauptbestandteile nach als "Berlinerblau" zu betrachten, wenn auch dessen Zusammensetzung keineswegs vollkommen mit derjenigen übereinstimmt, welche dem durch Morphin aus einem Gemisch von Ferrichlorid und Ferricyankalium ausgeschiedenen Produkte entspricht

Was endlich die schon bei den Beobachtungen über Morphin berührte Wirkung von Acetanilid auf "lösliches Eisenoxyd" (su welchem seinem Verhalten nach z. B. auch das offizinelle Ferriacetat zu zählen ist), betrifft, so scheint sich Acetanilid zu einer Mischung von löslichem Eisenoxyd oder von Ferriacetat und Kaliumferricyanid indifferent zu verhalten, wie aus folgenden Versuchen hervorgeht.

Wird lösliches Ferrihydrat (in Form von Liq. ferr. dialys.) oder gelöstes Ferriacetat in genügender Verdünnung mit gelöstem Kaliumferricyanid versetzt, so findet, im Gegensatze zu der bei Vermischung

anorganischer Ferrisalze mit rotem Blutlaugensalze erfolgenden Braunung, keine merkliche Veranderung statt; dagegen scheidet, wie su erwarten ist, die Flüssigkeit beim Erhitzen zum Kochpunkte Risenoxydhydrat aus. Lässt man nun auf derartige Gemische der beiden Eisenverbindungen mit Kaliumferricyanid teinverteiltes Acetsmilid einwirken, so ist auch nach längerer Zeit keine Bildung eines blauen Produktes zu konstatieren, wohl aber wird auch hier durch Kochen Eisenoxyd abgeschieden. Dass unter diesen Umständen eine Reduktion der Ferriverbindung nicht in nachweisbarer Masse eintritt, ergiebt sich direkt aus dem Ausbleiben einer Bläuung des Gemisches, dessen Gehalt an Ferricyankalium bei Bildung von Ferrohydrat oder Ferroacetat sofortige Abscheidung von Turnbulls Blau bedingen wurde. Andererseits ist, bei dem indifferenten Verhalten von Ferrocyankalium su den Lösungen kolloidalen Eisenoxyde, in dieser Reaktionsmischung die Reduktion oder Nicht-Reduktion des roten Blutlaugensalses durch Acetanilid nur so einigermaßen zu eruieren, daß die durch Filtration von dem ungelösten Anilinderivate befreite Lösung mit Ferrichlorid versetzt und eine dabei auftretende Veränderung augenblicklich beobachtet wird. Mehrere auf diese Art vorgenommene Kontrollversuche ergaben, dass unter den erwähnten Bedingungen eine Reduktion des Kaliumferricyanids nicht oder höchstens spuren. weise zu beobachten ist!

Ein der Erwartung nicht vollkommen entsprechendes Verhalten zeigt Acetanilid, wenn dasselbe mit oxydulfreien Lösungen des "lösichen Eisenoxyds" zusammengebracht wird. Bringt man beispiels weise das erwähnte Präparat zu einer verdünnten, von Ferrosals freien Lösung von Ferriacetat, so ist zunächst anscheinend keine Reaktion bemerkbar, mit Ausnahme einer starken Verdanklung der Farbung; die Flässigkeit bleibt auch beim Erhitzen klar und dunke l gefärbt, ohne das Ausscheidung von Eisenoxyd eintritt. jedoch nach einiger Zeit das lösliche Eisenoxyd durch Salzsäure susatz in Ferrichlorid übergeführt und hierauf unverzüglich Kalium ferricyanid sugesetzt, so tritt sofort eine auf kleine Mengen Ferro chlorid hindeutende Grünfärbung der Lösung ein. Diese Bildung von Ferrochlorid scheint jedoch nicht etwa auf einer durch Acetanilid bewirkten Reduktion des nachträglich entstandenen Eisenchlorids, sondern auf einer Reduktion des ursprünglich vorhandenen löslichen

Eisenoxyds (Ferriacetats) zu beruhen, da Acetanilid auf Ferrichlorid nicht augenblicklich, sondern erst nach mehreren Minuten reduzierend wirkt. Es ist nicht ausgeschlossen, dass die erwähnte erhebliche Verdunkelung der Lösung zu dem Vorgange in irgend einer Beziehung steht.

Das Hauptresultat der hier mitgeteilten Beobachtungen, deren gelegentliche Ergänzung in verschiedenen Punkten beabsichtigt ist, läst sich vorläufig in die wenigen Sätze zusammensassen:

- 1. Morphin wirkt sowohl auf Eisenchlorid, als auf Kaliumferricyanid deutlich reduzierend ein, und zwar ist bei Kontakt des
 M. mit neutralen Lösungen der genannten Salze die Reduktionswirkung auf das Ferrisalz merklich stärker, als auf Kaliumferricyanid,
 während bei Einwirkung auf saure Lösungen das umgekehrte Verhältnis stattfindet.
- 2. Morphin scheidet bei Einwirkung auf neutrale oder angesäuerte Mischung en der Lösungen obenerwähnter Salze blaugefärbte Niederschläge ab, welche stets vorwiegend aus "Berlinerblau" und relativ geringen Mengen "Turnbull's Blau" bestehen.
- 3. Acetanilid wirkt sowohl auf Eisenchlorid, als auf Kaliumferricyanid reduzierend ein, jedoch in weniger intensivem Grade als Morphin. Wird jedoch Acetanilid mit Mischungen der genannten Salze zusammengebracht, so erfolgt meist baldige und energische Reduktionswirkung unter Bildung blauer Niederschläge, welche bei Kontakt mit neutralen Lösungen hauptsächlich aus "Turnbull's Blau" bestehen, bei Kontakt mit stark sauren oder mit stark erwärmten Lösungen (90°) jedoch vorwiegend (wie bei Morphin) "Berlinerblau" enthalten.
- 4. Morphin sowohl wie Acetanilid erzeugen in Mischungen von Ferriacetat (oder andern Formen von "löslichem Eisenoxyd") und Kaliumferricyanid keine blaugefärbten Reaktionsprodukte und äußern somit unter diesen Umständen keine oder nur sehr unerhebliche Reduktionswirkung auf das Ferrisals und wahrscheinlicherweise ebensowenig auf das Ferricyankalium.

Schließlich soll die Bemerkung nicht unterdrückt werden, daß die teils längst bekannten, teils in einigen meiner früheren Publikationen nachgewiesenen spezifischen Oxydationswirkungen verschiedener metallischer Cyan-, Ferrocyan-, Ferricyan- und Rhodan-

Verbindungen mehr und mehr eine gründliche Revision unserer Ansichten über die Konstitution jener Körper nahesulegen scheinen, welche Aufgabe jedoch aus naheliegenden Gründen den Vertretern der neuern theoretischen Chemie überlassen bleiben muß.

Strasburg, April 1896.

Mitteilungen aus dem pharmazeutisch-chemischen Institute der Universität Marburg.

Von Ernst Schmidt.

62. Ueber die Einwirkung von Jodmethyl auf Xanthinsalze (Pseudotheobromin).

Erste Mitteilung.

Von Dr. H. Pommerehne. (Eingegangen den 1. III. 1896.)

Auf die Aehnlichkeit des Xanthins mit dem Theobromin und Coffein hat bereits Strecker 1) aufmerksam gemacht, und zugleich die Vermutung ausgesprochen, dass diese 3 Basen eine homologe Reihe bilden. Strecker versuchte jedoch vergebens seine Ansicht experimentell durch Ueberführung des Xanthins in Theobromin durch Methylierung des Xanthinsilbers zu beweisen. Unter diesen Bedingungen resultierte allerdings ein zweifach methyliertes Xanthin²), von dem jedoch Strecker angiebt, dass es nur ein mit dem Theobromin isomerer, aber in seinen Eigenschaften davon verschiedener Körper sei, dessen weitere Beschreibung er sich vorbehalte. Erst Emil Fischer⁵), welcher statt des amorphen Xanthinsilbers das krystallinische Bleisalz des Xanthins für denselben Zweck benutzte, erhielt ein Produkt, welches alle Eigenschaften des Theobromins besals, und welches er, um jeden Zweifel an der Identität desselben mit dem natürlichen Theobromin zu beseitigen, auch noch nach der Methode von Strecker in Coffein überführte.

¹⁾ Annal. 118 p. 172.

³) Annal. 118 p. 172.

³) Annal. 215. p. 311.

Emil Fischer wies ferner nach, dass das Theobromin thatsächlich als ein Dimethylxanthin aufzusassen ist, welches durch folgende Formel sum Ausdruck gelangt:

Der Theorie nach lassen sich jedoch die beiden Methylgruppen in dem Dimethylkanthin noch in anderer Weise verteilen und dementsprechend noch zwei andere, mit obigem Theobromin isomere Körper voraussagen. Von diesen beiden Theobrominen ist bereits eins, das Theophyllin, bekannt. Dasselbe wurde zuerst von Kossel aus den Theeblättern isoliert und später von E. Fischer aus der Dimethylharnsäure dargestellt. Dieses Theophylin enthält nach Kossel's Angabe⁴) beide Methylgruppen im Alloxankern und besitzt daher folgende Konstitution:

Von den drei theoretisch möglichen Dimethylxanthinen ist demnach bisher nur noch das dritte Isomere, welchem die Formel

zukommen mtiste, unbekannt.

Da nun nach den Angaben von Strecker beim Behandeln von Xanthinsilber mit Jodmethyl ein mit dem naturellen Theobromin isomerer Körper entstehen soll, so war es nicht ohne Interesse zu erfahren, um welches von den beiden Isomeren es dabei sich handele. Ich nahm daher zur Entscheidung dieser Frage, bezüglich näherer Charakterisierung des hierbei entstehenden Körpers, auf Veranlassung des Herrn Geh. Rat E. Schmidt die Versuche von Strecker von neuem auf.

⁴⁾ Zeitschr. f. physiolog. Chem. Bd. XIII, Heft 3, p. 306.

Behufs Darstellung des Kanthinsilbers wurde Kanthin in einer genügenden Menge Ammoniaksitssigkeit unter gelindem Erwärmen gelöst und diese Lösung, nach dem Erkalten und starkem Verdünnen mit Wasser, mit überschüssigem Silbernitrat gesällt. Hierbei schied sich ein gelblich weißer, gallertartiger Niederschlag von Kanthinsilber ab, welcher durch Dekantieren mit ammoniakhaltigem Wasser ausgewaschen wurde, bis eine Probe des Filtrats keine Silberreaktion mehr gab. Nach dem Trocknen dieses Niederschlages bei 100° verblieb eine dunkelbraune, hornartige, spröde Masse, welche nach dem Zerreiben ein gelbbraunes Pulver lieterte. Strecker, welcher diesen Niederschlag nach dem Trocknen bei 120° analysierte, fand einen Silbergehalt von 56,00 Proz. Ag und erteilte dem Kanthinsilber daher die Formel C₁₀ H₄ N₄ O₄ + 2 AgO, welche 56,22 Proz. Ag verlangt.¹)

Unter den gleichen Bedingungen unterwarf auch ich die von mir erhaltene Verbindung der Analyse, konnte jedoch nie einen so hohen Silbergehalt konstatieren, wie ihn Strecker beobachtete, vielmehr fand ich stets einen um etwa 3 Proz. niedrigeren Silberwert, wie folgende Daten zeigen:

Bei 1200 bis zum konstanten Gewichte getrocknet, ergaben beim Glühen

```
1. 0.3212 g Substanz 0.1672 g Ag = 52.05 Proz. Ag.
```

2. 0.2942 , 0.2044 , Ag Cl = 0.1538 = 52.27 Proz. Ag.

In letzterem Falle wurde das Silber durch Zerstören der Substanz mittels konz. HNO₈ und Fällen mit HCl als Ag Cl bestimmt.

```
3. 0,2892 g Substanz 0,1524 g Ag = 52,69 Proz. Ag.
                   0,2160 = 54,00
4. 0,4000
                   0.1132 = 53.85
 5. 0,2102
                   0,1156 , = 53,37 , .
 6. 0,2166 ,
 7. 0,2890 "
                   0,1596 , = 55,23 , .
                   0.1326 = 53.21
 8. 0,2492
                  0,1248 , = 53,01
 9. 0,2854 .
10. 0,2360
                   0,1272 , = 53,89
Berechnet für C_5 H_2 Ag_2 N_4 O_2 + H_2 O = 56,22 Proz. Ag.
             C_5 H_2 Ag_2 N_4 O_2 + 2 H_2 O = 53,37 Proz. Ag.
```

Nach diesen Daten scheint es, als ob der Niederschlag des Xanthinsilbers einer Formel von der Zusammensetzung

$$C_5 H_2 Ag_2 N_4 O_2 + 2 H_2 O$$

¹⁾ Annal. 108 p. 148.

entspräche. Hiermit stimmen jedoch die bei der Elementaranalyse erhaltenen Resultate nicht überein, die folgende Werte für H und C ergaben:

I. 0,3420 g bei 1200 getrockneter Substanz mit Cu O verbrannt, lieferten 0,0358 g H₂ O. 0,2220 g CO₂.

II. 0,5982 g bei 120° getrocknet, lieferten 0,0620 g H₂ O. 0,3816 g CO₂.

Berechnet für: Gefunden:

 $C_5 H_2 Ag_2 N_4 O_2 + H_2 O$, $C_5 H_2 Ag_2 N_4 O_2 + 2 H_2 O$ I. II H = 1,04 Proz. H = 1,49 Proz. H = 1,15 Proz. 1,16 Proz.C = 15,62 , C = 14,92 , C = 17,70 , 17,66 ,

Es gewinnt somit den Anschein, als ob dieser Niederschlag überhaupt keine einheitliche Zusammensetzung hat, sondern vielleicht aus einem Gemische einer Mono- und Disilberverbindung des Xanthins besteht, von denen letztere in der Hauptmenge darin vorhanden ist.

Nach dem Trocknen bei 120 bis 1300 bleibt das Gewicht des Niederschlages konstant und es beginnt derselbe erst bei ziemlich hoher Temperatur sich zu zersetzen. Behufs Gewinnung von Theobromin trocknete ich den Rest dieses Xanthinsilbers bei 1200 und erhitzte dasselbe dann, nachdem es fein zerrieben war, mit überschüssigem Jodmethyl etwa 6 Stunden lang im Paraffinbade auf 130 bis 140°. Nach dem Verjagen des Jodmethyls verblieb eine gelbbraune, harte Masse, welche nach dem Zerreiben mit einem Gemische von Alkohol und Wasser zu gleichen Teilen so oft ausgekocht wurde, bis sich nichts mehr löste. Hierbei ging ein Teil des Reaktionsproduktes verhältnismässig leicht in Lösung, wogegen ein anderer Teil desselben nur schwierig extrahiert wurde. Die vereinigten Auszüge dunstete ich alsdann auf ein kleines Volum ein, wobei sich eine beträchtliche Menge eines gelblich weißen, dem Xanthin ähnlichen, vielleicht aus Xanthin und Methylxanthin bestehenden Körpers abschied. Dieser wurde abfiltriert und das Filtrat der freiwilligen Verdunstung überlassen. Nach längerem Stehen schied sich am Boden des Gefässes ein amorpher, etwas gelblich gefärbter Körper ab, während am Rande sich Krusten ansetzten, die, mit der Lupe betrachtet, aus kleinen nadelförmigen Krystallen bestanden. Ich trennte beide Körper mechanisch möglichst von einander und bestimmte zunächst den Schmelzpunkt derselben. Der

weiße, nadelförmige Körper schmolz völlig bei 225-270°, während der andere, selbst über diese Temperatur hinaus erhitzt, sich nur etwas dunkler färbte, sonst aber unverändert blieb, dagegen bei stärkerem Erhitzen sublimierte. Beide Körper gaben, mit Chlorwasser schnell zur Trockne verdampft, eine starke Rot- bis Rotviolettfärbung, wenn die Verdampfungsrückstände mit Ammoniak in Berührung gebracht wurden. Leider hatte ich von dem krystallisierten Körper Inur so wenig erhalten, dass ich mich zunächst auf die Bestimmung des Schmelzpunktes und die Ausführung der Amalinsaurereaktion beschränken musste. Es scheint mir jedoch kaum zweifelhaft zu sein, dass in dem krystallisierten Körper eine kleine Menge von Theophyllin vorlag, welches nach den Angaben von Kossel¹) bei 2640 schmilzt und nach dem Eindampfen mit Chlorwasser und Berühren mit Ammoniakdampf eine rotviolette Färbung giebt.

Pseudotheobromin.

Der amorphe, gelblich gefärbte Körper, welcher bei 1000 nichts an Gewicht verlor, wurde behufs weiterer Charakterisierung in H Cl gelöst und diese Lösung mit Platinchlorid versetzt. Hierbei fiel sogleich ein aus feinen Nadeln bestehender, gelblich brauner Niederschlag aus, den ich nach dem Absaugen und Auswaschen mit wenig Wasser zur Analyse verwendete.

0,2288 g dieses lufttrocknen Platinsalzes verloren bei 1000 $0.0190 \text{ H}_2 \text{ O} = 8.30 \text{ Proz. H}_2 \text{ O}$. Bei der Platinbestimmung hinterliessen

0,2098 bei 1000 getrockneter Substanz 0,0530 Pt.=25,26 Proz. Pt. Gefunden: Berechnet für:

 $(C_7 H_8 N_4 O_2 H Cl)^2 Pt. Cl_4 + 4 H_2 O$ $H_{2}O = 8,80 \text{ Proz.}$

 $H_2 O = 8,52 \text{ Proz.}$

(C₇ H₈ N₄ O₂ HCl)² Pt. Cl₄ Pt. — 25.26 Proz. Pt. = 25,27 Proz.

Es stimmt somit das erhaltene Platinsalz sowohl im Wasser,wie auch im Platingehalt mit dem des naturellen Theobrominplatinchlorids überein.

Um das vermeintliche Theophyllin und Theobromin in etwas größerer Menge zu gewinnen, wiederholte ich obigen Versuch und

¹⁾ Zeitschr. f. physiolog. Chem. Bd. XIII, Heft 3, p. 302.

Hess unter den gleichen Bedingungen wie früher Jodmethyl auf Xanthinsilber einwirken. Nach dem Ausziehen des Reaktionsproduktes mit verdünntem Alkohol schied sich beim Eindampfen dieser Lösung gleichsfalls zunächst wieder eine beträchtliche Menge eines dem Xanthin ähnlichen Körpers aus.

Dieser wurde abfiltriert und mit kaltem Wasser ausgewaschen. Beim freiwilligen Verdunsten des gelblich gefärbten Filtrats setzte sich ein weißer, amorpher Niederschlag ab, welcher eine starke Amalinsaurereaktion lieferte und beim Erhitzen nicht schmols, also anscheinend Theobromin war. Dieser Niederschlag wurde abfiltriert, und versetzte ich alsdann das Filtrat, welches noch das Theophyllin als den am leichtesten löslichen Körper enthalten musste, zur Isolierung deselben, nach den Angaben von Kossel¹), mit salpetersaurer Quecksilberoxydlösung und soviel Natriumkarbonat, bis die Lösung nur noch ganz schwach sauer reagierte. Der dabei entstehende weiße, flockige Niederschlag wurde nach dem Absaugen in Wasser suspendiert und mit Schwefelwasserstoff zerlegt. Das Filtrat von HgS wurde, nach dem Verjagen des H2S, mit Ammoniak neutralisiert, auf ein kleines Volum eingedampft und sodann der freiwilligen Verdunstung überlassen. Nach einigem Stehen schieden sich kleine, nadelförmige Krystalle ab.

Bei 100° verloren 0,1096 g dieser Krystalle 0,0138 g $H_2O = 12,59$ Proz.

Berechnet für $C_7 H_8 N_4 O_2 + H_2 O = 9.09 \text{ Proz. } H_2 O.$

Ich versuchte den Schmelzpunkt dieses Körpers zu bestimmen und erhitzte denselben zu diesem Zwecke bis auf 270°, ohne jedoch dabei eine weitere Veränderung als eine schwache Braunfärbung zu beobachten. Mit Chlorwasser und Ammoniak gab derselbe die Amalinsäurereaktlon. Zur weitern Charakterisierung dieses Körpers stellte ich daraus das salzsaure Salz durch Lösen in verd. heißer HCl dar. Beim Stehen über Schwefelsäure schied sich dasselbe in feinen Nadeln ab.

Bei 1000 verloren dieselben nichts an Gewicht.

Zur Chlorbestimmung wurden 0,1378 g bei 100° getrockneter Substanz mit $^{1}/_{10}$ N. KOH titriert und 10,5 ccm verbraucht — 0,037275 g Cl = 27,05 Proz. Cl.

¹⁾ Zeitschr. f. physiolog. Chem. Bd. XIII, Heft 3, p. 298.

Nach dem Ansäuern mit Sälpetersäure wurde das Chlor noch durch Silbernitrat gefällt und als Ag Cl zur Wägung gebracht. Ich erhielt dabei nur 0,0924 Ag Cl = 0,02258 Cl = 16,35 Proz. Cl.

Berechnet für $C_7 H_8 N_4 O_2 HCl = 16,39$ Proz. Cl.

Die Differenz, welche bei der Chlorbestimmung durch Titration mit 1/10 N. KOH und bei der Fällung mit Silbernitrat beobachtet wurde dürfte nur eine Erklärung in dem Umstande finden, dass obiger Körper, abweichend von dem Theobromin und Pseudotheobromin (s. unten) wieder KOH bindet. Leider stand mir nur sehr wenig von diesem Körper zur Verfügung, so dass ich denselben nicht weiter charakterisieren konnte; ich muss es daher zunächst unentschieden lassen, ob derselbe wirklich Theophyllin war, wie es den Anschein hatte.

Das Filtrat von dem durch Hg (NO₈)₂ hervorgerufenen Niederschlage wurde durch H₂S von überschüssigem Quecksilber befreit, diese Lösung nach dem Verjagen des H₂S mit Ammoniak schwach alkalisch gemacht und mit Silbernitrat versetzt. Hierdurch fiel sotort ein weißer, flockiger Niederschlag aus, welcher nach dem Absaugen und Suspendieren in Wasser mit H₂S zerlegt wurde. Das Filtrat wurde nach dem Verjagen des H₂S mit Ammoniak neutralisiert und auf ein kleines Volum eingedampft. Bei weiterem freiwilligen Verdunsten schied sich daraus ein weißer, undeutlich krystallinischer Körper ab.

Bei der Wasserbestimmung verloren 0,3018 g bei 1000 nur 0,0082 g an Gewicht = 2,17 Proz. H₂O. Auch dieser Körper gab, mit Chlorwasser eingedampft und mit NH₃ in Berührung gebracht, eine starke Rotfärbung. Ein Schmelzen trat beim Erhitzen bis auf 2800 nicht ein. In der Voraussetzung, dass dieser Körper gewöhnliches Theobromin sei, verwendete ich denselben zur Darstellung des bromwasserstoffsauren Salzes, indem ich ihn in wenig Wasser suspendierte und dieser Mischung unter Erwärmen soviel konz. H Br zufügte, bis er gelöst war. Die Lösung ließ ich nach dem Erkalten zur Krystallisation über Schwefelsäure stehen. Hierbei schieden sich sehr schöne durchsichtige, zu Drusen gruppierte, tafelförmige Krystalle ab, in derselben Weise, wie es bei dem bromwasserstoffsauren Salze des gewöhnlichen Theobromins der Fall ist.

Lufttrocken geworden, verloren 0,2850 g dieses Salzes bei 1000 bis zum konstanten Gewichte getrocknet

 $0.0184 \text{ g H}_2\text{O} = 6.45 \text{ Proz. H}_2\text{O}.$

Berechnet für $C_7 H_8 N_4 O_2 H Br + H_2 O = 6,45 Proz. H_2 O$.

Zur Brombestimmung löste ich das getrocknete Salz = 0,2666 g in Wasser und titrierte dasselbe mit $\frac{1}{10}$ N. KOH. Verbraucht wurden 10,2 ccm $\frac{1}{10}$ KOH = 0,0816 g Br = 30,60 Proz. Br.

Berechnet für $C_7 H_8 N_4 O_2$, H Br = 30,65 Proz. Br.

Es enthält dieses Salz somit ein Molektil Krystallwasser, welches beim Trocknen abgegeben wird, dagegen spaltet es bei 100° keine Bromwasserstoffsäure ab. Das gleiche Salz des naturellen Theobromins verliert dagegen sowohl sein Krystallwasser bei 100°, sowie auch schon einen beträchtlichen Teil seines Säuregehaltes.

Der weiße, amorphe Körper, welcher sich aus der vom ausgeschiedenen Xanthin abfiltrierten Lösung abgesetzt hatte, wurde zur weiteren Charakterisierung in das Platinsalz überführt.

Platinsalz.

$$(C_7 H_8 N_4 O_2, HCl)_2 Pt Cl_4 + 4 H_2 O.$$

In verdünnter Salzsäure gelöst und mit überschüssigem Platinchlorid versetzt, fiel sofort ein gelbbrauner, aus sehr feinen Nadeln bestehender, in Wasser ziemlich schwer löslicher Niederschlag aus, welcher nach dem Absaugen und Auswaschen mit wenig Wasser analysiert wurde. Bei 100° getrocknet verloren

0,2688 g Subst. 0,0222 g $H_2 O = 8,25 \text{ Proz. } H_2 O.$

Da nun der Krystallwassergehalt dieses Platinsalzes mit dem des Platinsalzes des gewöhnlichen Theobromins übereinstimmte, so stellte ich zur weiteren Charakterisierung desselben als Theobromin daraus das salzsaure Salz desselben dar.

Salzsaures Salz.

$C_7 H_8 N_4 O_2$, HCl.

Ich löste zu diesem Zwecke obiges Platinsalz in salzsäurehaltigem Wasser, fällte das Platin mit H_2 S aus und dampfte die Lösung ein. Schon beim Erkalten derselben schieden sich schöne, seidenglänzende, nadelförmige Krystalle aus.

Bei 100° getrocknet, verloren dieselben nichts an Gewicht und zeigten dadurch einen auffälligen Unterschied von dem salzsauren Salze des naturellen Theobromins, welches bei 100° nicht nur das eine Molekül Krystallwasser, sondern auch den gesamten Gehalt an Salzsäure abgiebt.

Bei der Chlorbestimmung durch Fällen mit Silbernitrat in salpetersaurer Lösung ergaben:

0.3170 g bei 1000 getrock. Subst. 0.2121 Ag Cl = 0.0524 Cl = 16.54 Proz. Cl.

In einer zweiten Probe bestimmte ich das Cl durch Titration mit $^{1}/_{10}$ N. KOH.

0,2274 g bei 100^{0} getr. Subst. verbrauchten dabei 10,5 com $\frac{1}{10}$ KOH = 0,037275 Cl = 16.39 Proz. Cl.

Berechnet für:

 $C_7 H_8 N_4 O_2 HCl = 16,39 Proz. Cl.$ $C_7 H_8 N_4 O_2 HCl + H_2 O = 15,56 Proz. Cl.$

Goldsalz.

C₇ H₈ N₄ O₂ HCl, Au Cl₈.

Aus der vom abfiltrierten Chlorsilber erhaltenen Flüssigkeit schied ich das überschüssige Silber nach dem Neutralisieren der freien Salpetersäure mit Ammoniak durch Fällung mit Salzsäure ab; dampfte das Filtrat auf ein kleines Volum ein und versetzte diese Lösung mit Goldchlorid. Es schied sich sofort ein hellgelber, aus sehr feinen Nadeln bestehender Niederschlag ab.

Die lufttrockene Substanz verlor bei 100° nichts an Gewicht. 0,2596 g bei 100° getrockneter Substanz hinterließen beim Glühen 0,0978 g Au = 37,67 Proz. Au.

Berechnet für C₇ H₈ N₄ O₂ HCl, Au Cl₈ 37,84 Proz. Au.

Es stimmt also auch das Goldsalz dieses Körpers, sowohl im Goldgehalte, sowie darin, dass derselbe wasserfrei krystallisiert, völlig mit dem gewöhnlichen Theobromingoldehlorid überein. Es unterliegt daher wohl keinem Zweisel, dass bei der Einwirkung von CH₃ J auf Xanthinsilber, obsehon dieselbe nicht ganz glatt verläuft, indem einerseits dabei ein dem Xanthin ähnlicher Körper entsteht, anderseits auch anscheinend Theophyllin in geringer Menge gebildet wird, doch in der Hauptmenge eine Verbindung entsteht, welche in der Zusammensetzung der Formel des Theobromins entspricht, Das abweichende Verhalten des chlorwasserstoffsauren und bromwasserstoffsauren Salzes derselben berechtigen jedoch zu der Annahme, dass das bei der Einwirkung von Jodmethyl auf Xanthinsilber entstandene Theobromin nicht mit dem naturellen Theobromis entschon Strecker angiebt.

Abgesehen von dem verschiedenen Verhalten der halogenwasserstoffsauren Salze dieser Verbindung von dem entsprechenden des naturellen Theobromins, besitzt die freie Base auch eine weit größere Löslichkeit in Wasser wie das naturelle Theobromin; 0,05 g dieses durch KOH aus dem salzsauren Salze abgeschiedenen Pseudotheobromins wurden unter Erwärmen in 10 ccm H₂ O gelöst und blieben auch beim Erkalten völlig gelöst, während das naturelle Theobromin sich in diesem Verhältnis selbst beim Erwärmen kaum ganz löste und beim Erkalten der Lösung sich fast völlig wieder abschied.

Gegen Silbernitrat verhielt sich die fragliche Base, welche zunächst als Pseudothe obromin bezeichnet sein mag, wie das naturelle Theobromin. Bei Bestimmung des Schmelzpunktes konnte ich beim Erhitzen bis auf 280° kein Schmelzen beobachten, wohl aber trat bei stärkerem Erhitzen Sublimation ein.

Leider mußte ich bei der geringen Ausbeute an reinem Material mich zunächst auf die Darstellung dieser wenigen Salze beschränken; ich behalte mir indessen vor, sobald ich in den Besitz einer größeren Menge Xanthin gelangt bin, diesen Versuch von neuem aufzunehmen, um dann an der Hand weiterer Beweise bestätigen zu können, daß es sich in dem bei der Einwirkung von Jodmethyl auf Xanthinsilber entstehenden Körper nicht um das eigentliche Theobromin handelt, sondern vielleicht um das dritte Isomere der Formel C₇ H₈ N₄ O₃.

Zur Vervollständigung dieser Untersuchung habe ich auch noch auf anderem Wege das Xanthin zu methylieren versucht, um zu sehen, ob die dabei entstehenden Verbindungen mit dem naturellen Theobromin identisch seien. Von den gewöhnlich zur Methylierung der Xanthinbasen angewendeten Methoden kommen, abgesehen von der Einwirkung von Methyljodid auf die Silberverbindung derselben, noch folgende in Betracht:

- 1. Einwirkung von Jodmethyl auf die Bleiverbindung des Xanthins im geschlossenen Rohre.
- 2. Einwirkung von Jodmethyl auf die Lösung des Xanthins in alkoholischer Kalilauge.

Einwirkung von Jodmethyl auf die Bleiverbindung des Xanthins.

Nach dieser von E. Fischer¹) angegebenen Methode löste ich Xanthin in der zur Bildung des neutralen Salzes C₅ H₂ N₄ O₂ Na₂ nötigen Menge Natronlauge (bereitet durch Lösen der berechneten Menge Na in verdünntem Alkohol) und fällte diese Lösung in der Siedebitze mit essigsaurem Blei. Das bei 130° getrocknete Xanthinblei wurde mit der 11/4 fachen Menge Jodmethyl im geschlossenen Rohre etwa 12 Stunden auf 100° erhitzt. Hierauf wurde das durch Jodblei stark gelb gefärbte Reaktionsprodukt nach dem Verjagen des Jodnethyls einige Male mit Wasser ausgekocht und sodann das mit in Lösung gegangene Jodblei, soweit es sich nicht beim Erkalten des wässerigen Auszuges abgeschieden hatte, mit H₂ S gefällt. Die von Schwefelblei abfiltrierte Flüssigkeit digerierte ich zur Beseitigung der noch vorhandenen HJ mit überschüssigem Ag Cl und dampfte sie hierauf nach Zufügung von etwas Salzsäure auf ein kleines Volum ein. Beim Stehen über Schwefelsäure schieden sich daraus kleine weiße, warzenförmige Massen von salzsaurem Theobromin ab.

Salzsaures Theobromin.

 $C_7 H_8 N_4 O_2, H Cl + H_2 O.$

Da das naturelle Theobromin bei 1000 aus dem Hydrochlorid sowohl das Krystallwasser, wie auch die Salzsäure vollständig abspaltet, so trocknete ich die lufttrockne Verbindung zu ihrer Identificierung bei 1000, bis sie nichts mehr an Gewicht abnahm.

0,4338 g Subst. verloren dabei 0,1014 g = 23,37 Proz. $H Cl + H_2 O$. Berechnet für $C_7 H_8 N_4 O_2 H Cl + H_2 O = 23,23 \text{ Proz. } H Cl + H_2 O.$

Die zurückgebliebene freie Base wurde mit Cu O verbrannt.

0,1926 Subst. lieferten 0,0790 H₂ O u. 0,3286 CO₂ Berechnet für:

Gefunden:

C7 H8 N4 O2

H = 4,44 Proz.

H = 4.55 Proz.

C = 46,66 Proz.

C = 46.53 Proz.

Mit Chlorwasser eingedampft und mit Ammoniak in Berührung gebracht, gab der Körper eine starke Rotfärbung (Amalinsäurereaktion). Die erhaltene Verbindung ist somit, im Einklang mit den Angaben von E. Fischer, Theobromin, und zwar ist dasselbe nach

¹⁾ Annal. 215 p. 311.

dem Verhalten des salzsauren Salzes beim Trocknen als identisch mit dem naturellen Theobromin anzusehen. Hierfür spricht auch die schwere Löslichkeit der freien Base in Wasser, welche die gleiche ist wie beim naturellen Theobromin. Die Bildung eines in seinem Verhalten dem Hydrochlorid des Pseudotheobromins analogen Körpers konnte ich bei dieser Einwirkung nicht beobachten.

B. Einwirkung von Jodmethyl auf die Lösung des Xanthins in alkoholischer Kalilauge.

Nach diesem von E. Schmidt¹) und H. Pressler angegebenen Verfahren erwärmte ich 2 g Xanthin mit etwas 90 proz. Alkohol und fügte sodann allmählich eine 10 proz. alkoholische Kalilauge zu, die etwas mehr als die zur Bildung des neutralen Salzes C₅ H₂ N₄ O₂ K₂ nötige Menge KOH enthielt. Ich erhitzte hierauf die Mischung bis zum Kochen und fügte noch soviel Wasser zu, bis Lösung eintrat. Nach Zusatz von etwas mehr als der berechneten Menge Jodmethyl wurde das Gemisch etwa 8 Stunden im Dampfbade erhitzt. Die dabei erhaltene, fast völlig klare alkoholische Lösung verdampfte ich zur Trockne und wusch den fein zerriebenen Rückstand zur Entfernung des Jodkaliums und ausgeschiedenen Jods mit kleinen Mengen 90 proz. Alkohol aus, bis er völlig weiß war. Hierauf löste ich denselben in salzsäurehaltigem Wasser und dampfte diese Lösung, nachdem dieselbe noch eine Zeit lang zur Beseitigung der letzten Mengen Jod mit überschüssigem Ag Cl digeriert war, auf ein kleines Volum ein. Nach einigen Tagen hatten sich daraus kleine, warzenförmige Massen von salzsaurem Theobromin abgeschieden. Bei 100° getrockret, verloren

0,1986 g Subst. 0,0456 g an Gew.

Gefunden: 22,96 Proz. H₂O + HCl.

Berechnet für: $C_7 H_8 N_4 O_2 HCl + H_2O$ 23,23 Proz. $HCl + H_2O$.

Die hierbei zurückgebliebene freie Base lieferte bei der Elementaranalyse aus

0,1488 g Subst. 0,0590 H₂O.

Gefunden: 0,2538 CO₂.

Gefunden: Berechne

4,41 Proz. H. 46,63 . C.

Berechnet für: C₇ H₈ N₄ O₂ 4,44 Proz. H. 46,66 C.

¹⁾ Annal. 217, p. 294.

In Wasser löste sich die Base sehr schwer. Mit Chlorwasser eingedampft und mit Ammoniak in Berührung gebracht, trat eine starke Rotfärbung ein. Nach dem Verhalten des Hydrochlorids, sowie der schweren Löslichkeit der freien Base in Wasser, ist das bei dieser Einwirkung entstandene Theobromin auch als identisch mit dem naturellen anzusehen.

Bei einer Wiederholung dieses Versuchs erhielt ich jedoch ein salzsaures Salz, welches sich anders wie das bei der ersten Einwirkung entstandene verhielt. Beim Trocknen bei 100 verloren 0,5812 g Subst. 0,0566 g an Gew. = 9,70 Proz. Nach dem Umkrystallisieren aus verdünnter HCl verloren 0,2292 g Substanz 0,0216 g an Gewicht = 9,42 Proz. Wegen dieses auffälligen Verhaltens krystallisierte ich das Salz nochmals aus konzentrierter HCl um. schieden sich als erste Krystallisation kleine, feine Nadeln ab. In kaltem Wasser lösten sich dieselben verhältnismässig leicht und vollständig, während beim Zusammenbringen des Hydrochlorids des naturellen Theobromins mit Wasser sich unter Abspaltung von Salzsaure freies Theobromin abscheidet. Bei 100° getrocknet, verloren dieselben nichts an Gewicht. Bei der Chlorbestimmung durch Fallung mit Silbernitrat ergaben 0,0524 dieses bei 1000 getrockneten Salzes

0,0353 g Ag Cl = 0,00873 Cl = 16,66 Proz. Cl. Getunden: Berechnet für: $C_7 H_8 N_4 O_2 HCl$ 16,66 Proz. Cl 16,39 Proz. Cl

In der Mutterlauge obiger Krystalle bildete sich beim Stehen über Schwefelsäure eine Verbindung, die sich in warzenförmigen Aggregaten abschied, welche dem Hydrochlorid des naturellen Theobromins sehr ähnlich sahen. Bei 100° getrocknet, verloren 0,0758 g Substanz 0,0082 g an Gewicht = 10,81 Proz. Nach diesen Daten hat sich bei der zweiten Einwirkung von CH₈ J auf Xanthinkalium offenbar ein Gemisch aus dem naturellen Theobromin und dem damit isomeren Körper gebildet, aus welchem ein Teil des letztern sich bei der ersten Krystallisation in reinem Zustande abgeschieden hatte. Es verläuft demnach die Einwirkung von Jodmethyl auf die Kaliumverbindung des Xanthins nicht ganz glatt; jedoch vermag ich vorläufig nicht zu entscheiden, unter welchen Be-

dingungen hierbei ein einheitliches Produkt und unter welchen ein Gemisch der beiden Körper entsteht.

Wie obige Versuche zeigen, liefern die verschiedenen Metallverbindungen des Xanthins bei der Einwirkung von Jodmethyl verschiedene Körper der Formel C_7 H_8 N_4 O_2 , es müssen demnach die Metallatome auch an verschiedenen Stellen im Moleküle des Xanthins eingetreten sein.

Mitteilungen aus dem pharmaceutisch-chemischen Institut der Universität Marburg.

Von Ernst Schmidt

63. Ueber Kreatinine verschiedenen Ursprungs

Von M. Toppelius und H. Pommerehne.*)

Die Frage, ob es verschiedene, mit einander isomere Kreatinine giebt, ist bereits von G. S. Johnson¹) aufgeworfen und experimentell studiert worden. Beim Vergleiche der Eigenschaften der Keratinine verschiedener Bereitungsweise kommt Johnson madem Schlusse, dass aus dem Harne direkt dargestellte Kreatinin (K.) von demjenigen differiere, welches resultiert, wenn man jenes Harnkreatinin zunächst in Kreatin überführt und dieses wieder in Kreatinin (U. K.) zurückverwandelt. Diese Kreatinine sollen sich ferner von dem unterscheiden, welches aus Fleischkreatin dargestellt werden kann. (F. K.)

Je nach den obwaltenden Versuchsbedingungen sollen sich die diversen Kreatinine in verschiedenen Krystallformen ausscheiden. So hat Johnson z. B. bei dem Harnkreatinin (K.) drei verschiedene Formen, bei dem umgewandelten Kreatinin (U. K.) sogar vier verschiedene Modifikationen beobachtet. Die Verschiedenheit in den Eigenschaften dieser Kreatinine soll sich ferner auch in den Löslichkeitsverhältnissen, dem Reduktionsvermögen und der Absorbtion des

^{*)} Die vorstehenden Untersuchungen sind zum Teil von Herrn M. Toppelius, zum Teil von Herrn Dr. H. Pommerehne auf meine Veranlassung ausgeführt worden. Der Anteil eines Jeden ist durch die Ueberschriften der einzelnen Abschnitte gekennzeichnet.

E. Schmidt.

1) London, Proceedings of the Royal Society XLIII. 1888 p. 498.

Spektrums bemerkbar machen. Besonders charakteristisch soll weiter nach den Angaben von Johnson das Verhalten der Salze des Harnkreatinins (K.) im Vergleich zu dem des Kreatinins sein, welches aus Kreatin erhalten wird. So soll z. B. das Platinsalz des wasserfreien, aus dem Harne direkt dargestellten Kreatinins (K.) etwa nur halb soviel Wasser zur Lösung gebrauchen als das Platinsalz, welches nach vorhergegangener Umwandlung desselben in Kreatin und darauffolgender Rückverwandlung in Kreatinin resultiert. Diese beiden Platinsalze krystallisieren je mit 2 Molektilen Krystallwasser, dasjenige aus dem Fleischkreatin dagegen wird als wasserfrei betrachtet. Das Goldsalz des zuvor in Kreatin übergeführten Kreatinins (U. K.) soll ferner sich durch Aether zersetzen, das des ursprünglichen Kreatinins (K.) dagegen nicht. Endlich soll das salzsaure Salz des Harnkreatinins (K.) sich stets wasserfrei ausscheiden, während das aus Harnkreatin (U. K.) und Fleischkreatin (F. K.) dargestellte unter den gleichen Versuchsbedingungen wasserhaltig krystallisieren soll.

Es liegt nun auf der Hand, daß wenn bei den erwähnten Salzen thatsächlich Verschiedenheiten obwalten, dieselben Unterschiede sich auch bei den entsprechenden Verbindungen des aus synthetischem Kreatin bereiteten Kreatinin (S. K.) vorfinden müssen.

Um diese Frage zu entscheiden, haben wir Kreatinine verschiedenen Ursprungs, und zwar Harnkreatinin, Fleisch-kreatinin, synthetisches Kreatinin und aus Harnkreatin dargestelltes Kreatinin (U. K.) einer vergleichenden Untersuchung unterzogen.

I. Harnkreatinin (K.). (Toppelius).

Zur Darstellung des Kreatinins aus dem Harne giebt Johnson folgende Methode an: 20 Vol. frischen Harnes werden zuerst mit einem Volum kalt gesättigter Natriumacetatlösung und dann mit 5 Volum einer bei 16° gesättigten Quecksilberchloridlösung versetzt. Hierdurch fällt sofort ein weißer, flockiger, Harnsäure enthaltender Niederschlag aus, welcher unmittelbar darauf abfiltriert wird. Das anfangs klare Filtrat trübt sich aber sehr bald wieder, indem jetzt das Quecksilberdoppelsalz des Kreatinins sich abzuscheiden beginnt und innerhalb 48 Stunden vollständig ausgefällt ist. Dieser zweite

Niederschlag wird gesammelt, ausgewaschen und nach dem Suspendieren in Wasser mit H₂S zerlegt. Das Filtrat wird alsdann mit Tierkohle entfärbt und im Vakuum über Schwefelsäure verdunstet. Die Waschwässer werden eingedampft, die konzentrierte Lösung derselben wird mit Wasser wieder verdünnt und nach dem Entfärben mit Tierkohle zunächst auf dem Dampfbade verdunstet und schließlich über Schwefelsäure ebenfalls der Krystallisation überlassen.

In beiden Fällen krystallisiert das salzsaure Salz in gut ausgebildeten, luftbeständigen, wasserfreien Prismen, die sich äußerlich nicht unterscheiden. Johnson giebt indessen an, daß die aus diesen Lösungen später erzielten freien Basen in ihren Eigenschaften verschieden sind.

Da die Arbeit Johnson's mir anfangs nur als kurzes Referat vorlag, war die von mir angewendete Methode von der Johnson's insofern etwas verschieden, als ich die durch Quecksilberchlorid hervorgerufenen Niederschläge nicht trennte, sondern zusammen abfiltrierte und mit H2S zerlegte. Die hierbei nach dem Abfiltrieren des HgS erzielte Lösung verdunstete ich zum dicken Syrup. Die daraus nach einigem Stehen abgeschiedenen Krystalle wurden durch Absaugen von der Mutterlauge befreit, mit wenig Alkohol nachgewaschen und dann mit Alkohol ausgekocht. Nach dem Entfärben mit Tierkohle liess ich alsdann diese Lösung zur Krystallisation an der Luft verdunsten. Nach dem Umkrystallisieren der dabei ausgeschiedenen Krystalle aus heilsem Wasser resultierten sodann gans farblose, in Wasser leicht lösliche, rasch verwitternde Krystalle von salzsaurem Kreatinin. Wurden diese Krystalle zwischen Fliesspapier gepresst und 24 Stunden der Einwirkung einer warmen, trockenen Atmosphäre ausgesetzt, so erhielten sie ein völlig undurchsichtiges Aussehen und zeigten bei 1000 keine Gewichtsabnahme mehr. Chlorbestimmung ergab aus

0,3036 g Substanz bei 100° getrockneten Salzes 0,2906 g Ag Cl. Getunden: Berechnet für C₄ H₇ N₈ O, H Cl Cl = 23,68 Proz. Cl = 23,75 Proz.

Mit Pikrinsäure wurde aus der mit H Cl schwach angesäuerten Lösung dieses Salzes ein gelber Niederschlag erzeugt, welcher nach dem Umkrystallisieren lange, gelbe Nadeln bildete. Mit Pikrinsäure, sowie mit Nitroprussidnatrium zeigte dieses Kreatinin in alkalischer Lösung die für Kreatinin charakteristischen Farbenreaktionen.

Im Pulfrich'schen Refraktometer ergab eine 2 prozentige Lösung dieses Kreatininhydrochlorids einen Ablenkungswinkel von 64° 45' bei 15°. Bei der Prüfung im Laurent'schen Halbschattenapparate zeigte sich dieselbe Lösung optisch inaktiv.

Wurde dieses Hydrochlorid in der Kälte in Wasser gelöst und diese Lösung der freiwilligen Verdunstung überlassen, so schieden sich große, durchsichtige, leicht verwitternde Krystalle in Form von rektangulären Platten aus.

0,1617 g dieses Salzes verloren bei 100° 0,0155 g an Gewicht = 9,58 Proz. H₂ O.

Gefunden: Berechnet für C_7 H_4 N_8 O. H $Cl + H_9$ O 9,58 Proz. H_2 O 10,74 Proz. H_2 O.

Johnson hat das salzsaure Salz des Kreatinin's immer wasserfrei erhalten. Da ich dieses von der Johnson'schen Angabe so abweichende Resultat sehr auffällig fand, so stellte ich nochmals genau nach den Angaben des Autors salzsaures Kreatinin dar. Dieses Salz krystallisierte aus einer stark salzsäurehaltigen Mutterlauge aus und die Krystalle waren luftbeständig und wasserfrei. Wurden dieselben aber nach dem Auswaschen mit etwas Alkohol in kaltem Wasser gelöst, so schieden sich beim freiwilligen Verdunsten der Lösung wasser halt ig e Krystalle aus, welche den bei der zuerst angewendeten Methode erhaltenen genau entsprachen. Beim Umkrystallisieren aus einer nicht zu verdünnten Salzsäure gingen die ein Molektil Krystallwasser enthaltenden Krystalle wieder in wasserfreie über.

Hieraus geht hervor, dass das aus dem Harne dargestellte salzsaure Kreatinin, je nach den Versuchsbedingungen, wasserfrei und wasserhaltig krystallisiert.

Fleischkreatinin. (Toppelius.)

Zur Darstellung von Kreatin, bezüglich später von Kreatinin, aus dem Fleischextrakte wurde letzteres nach den Angaben von Mulder¹) und Mouthann in 20 Teilen Wasser gelöst und diese Lösung mit Bleiessig gefällt. Nach dem Entbleien des Filtrats durch H₂S wurde die abermals filtrierte Flüssigkeit zu einem dicken Syrup eingedampft, woraus das Kreatin bei längerem Stehen auskrystallisierte. Durch Absaugen, Auswaschen mit 88 Proz. Alkohol und Um-

¹⁾ Zeitschrift für Chemie 1869 S. 341.

krystallisieren aus Wasser, unter Anwendung von Tierkohle, wurde das Kreatin leicht rein erhalten. Die Ueberführung des so gewonnenen, rein weißen Kreatins in Kreatinin geschah durch Uebergielsen desselben mit starker H Cl und Eindampfen der Lösung bis zur Trockne. Nach dem Umkrystallisieren aus heißem Wasser unter Benutzung von wenig Tierkohle resultierte ein rein weißes Salz, welches in der Form und den Eigenschaften dem entsprechenden Chlorhydrat des Harnkreatinins durchaus glich. Bei der Chlorbestimmung des verwitterten Salzes lieferten

0,2220 g desselben 0,2118 Ag Cl.

Gefunden:

Berechnet für C₄ H₇ N₈O, HCl

23.56 Proz. Cl

23,75 Proz. Cl.

Die Refraktion einer zweiprozentigen Lösung des Salzes betrug 64° 45′ bei 15° C. Im Laurent'schen Polarisationsapparate war dieselbe Lösung optisch inaktiv. Beim freiwilligen Verdunsten einer kaltgesättigten Lösung dieses Hydrochlorids erhielt ich dieselbe Krystallwasser enthaltende Form, welche ich früher bei gleicher Behandlung sdes aus dem Harne dargestellten Chlorhydrats erhalten hatte. Dieses wasserhaltige Hydrochlorid ließ sich von dem vorigen keineswegs unterscheiden. Die Wasserbestimmung ergab folgendes

0,3306 g des Salzes verloren bei 1000 0,0340 g.

Gefunden:

Berechnet für:

10,28 Proz. H₂O.

 $C_4 H_7 N_8 O, HOl + H_2O$

10,74 Proz. H₂O.

Aus salzsaurer Lösung krystallisiert das Salz ebenfalls wasserfrei. Das salzsaure aus dem Fleischkreatin dargestellte Kreatinin gleicht somit dem aus dem Harne nach der Methode von Johnson erzielten Salze.

III. Synthetisches Kreatinin.

(Toppelius).

Aus Sarkosin und Cyanamid stellte ich behuts Gewinnung von synthetischem Kreatinin nach den Angaben von Volh ard 1) bez. von Strecker zunächst Kreatin dar. Volhard selbst bezeichnet die von ihm angewendete Methode als wenig lohnend. Strecker²)

¹⁾ Zeitschr. f. Chem. 1869 p. 318.

³⁾ Jahresber. über Fortschr. d. Chem. 1868 p. 686.

teilt dagegen über dieselbe mit, dass man beim Stehenlassen einer kaltgesättigten Lösung der beiden Komponenten, unter Zusatz von etwas Ammoniak, eine wesentlich reichlichere Ausbeute an Kreatin erhält. Auch die von mir nach den Angaben des letzteren Autors erzielte Ausbeute ließ nichts zu wünschen übrig. Eine kaltgesättigte Lösung von 10 g Sarkosin und 5 g Cyanamid, die mit einigen Tropfen Ammoniak versetzt war, ergab nach dreiwöchentlichem Stehen eine Ausbeute von 13,5 g reinem Kreatin. Dieses wurde nach dem früher schon beschriebenen Verfahren ebenfalls in salzsaures Kreatinin überführt. Letzteres zeigte bei Benutzung der früher angewendeten Krystallisationsmethoden mit Wasser und Salzsäure ganz dasselbe Verhalten, wie die vorher untersuchten, aus Harn und Fleischkreatin dargestellten Chlorhydrate. Bei der Chlorbestimmung lieferte das bei 1000 getrocknete Salz aus

0,2118 g Subst. 0,2029 Ag Cl.

Gefunden:

Berechnet für C₄ H₇ N₈ O, HCl

23,65 Proz. Cl.

23,75 Proz. Cl.

Der Ablenkungswinkel im Refraktometer betrug bei einer zweiprozentigen Lösung 64° 45′. Dieselbe Lösung zeigte sich bei der polarimetrischen Untersuchung optisch inaktiv.

Die Wasserbestimmung des in der Kälte aus Wasser krystallisierten Salzes ergab folgendes Resultat:

0,2650 g Subst. verloren bei 1000 0,0248 g an Gew.

Gefunden:

Berechnet für $C_4 H_7 N_8 O$, $HCl + H_2O$

9,32 Proz. H₂O.

10,74 Proz. H₂O.

Bei den salzsauren Salzen der verschiedenen Kreatinine waren somit keine Unterschiede zu konstatieren. Dasjenige nach der Methode von Johnson erzielte war allerdings wasserfrei, aber dieses ist nicht als eine besondere Eigenschaft des Harnkreatinins zu betrachten, sondern beruht nur darauf, daß dasselbe sich zunächst aus einer stark salzsauren Lösung ausscheidet. Wurden die aus dem Kreatin erhaltenen salzsauren Kreatinine unter den gleichen Bedingungen zur Krystallisation gebracht, so resultierten dieselben ebenfalls wasserfrei. Aus rein wässriger Lösung krystallisierte dagegen das Harnkreatininchlorhydrat, ebenso wie die andern Kreatininchlorhydrate je mit einem Molekül Wasser aus.

Die freie Base.

(Toppelius.)

Zur Gewinnung von freiem Kreatinin behandelte ich die Lösungen 1:15 der betreffenden Chlorhydrate verschieden en Ur sprungs in der Kälte mit frisch gefälltem Bleihydroxyd. Bei freiwilligem Verdunsten des Filtrats krystallisierte das Kreatinin teils in langen, sehr schnell verwitternden Prismen, teils in ebenfalls schnell verwitternden rektangulären Platten aus. Beim Umkrystallisieren dieser Krystalle aus soviel warmem Wasser, daß sie sich eben lösten, gingen dielben in quadratische Platten über, welche beim Erhitzen bei 100° nichts an Gewicht verloren. Dieselbe Erscheinung trat bei allen Kreatininen verschiedenen Ursprungs ein.

Stellte ich aus den Kreatinen durch Verdunstenlassen mit Schwefelsäure schwefelsaures Salz dar, und behandelte dasselbe mit Baryumhydroxyd im Ueberschuss, so entstanden beim Eindampien der Lösung bis zur Krystallisation sehr lange verwitternde Nadeln von einer ganz andern Form als die nach der zuerst erwähnten Methode erhaltenen. Sie gingen auch nicht in derselben Weise wie die vorigen in die wasserfreie Form über. Verdunstete ich aber deren Lösung unter gelindem Erwärmen zur Trockne und ließ kaltes Wasser in das über Dampt gehaltene Gefäls fließen, bis die Base sich eben löste, und ließ dann diese Lösung freiwillig verdunsten, so schieden sich wieder wasserfreie Krystalle aus. Die Wasserbestimmungen der verwitternden Formen tührten zu keinem genauen Resultat, was durch den Umstand bedingt wurde, dass dieselben sehr schnell das Wasser abgaben. Ich habe nur Harnkreatinin und synthetisches Kreatinin analysiert und bin dabei zu folgenden Zahlen gelangt.

Bei 1000 verloren

0,2180 Harnkreatinin 0,0406 g H₂O.

0,2138 synthetisches Kreatinin 0,0490 g H₂ O.

Gefunden:

Berechnet für:

Harnkreatinin 18,17 Proz. H₂ O. Synthet. Kreatinin 22,91 Proz. H₂ O.

 $C_4 H_7 N_8 O + 2H_2 O$ 24,16 Proz. $H_2 O$.

Johnson giebt auch für das aus dem Harne und das aus dem Fleischkreatin gewonnene Kreatinin 2. Moleküle Krystallwasser an. Ueber das Hervorbringen der verschiedenen Formen des Harn-kreatinins teilt Johnson folgendes mit: "Wird das aus dem Filtrate des Schwefelquecksilbers in der Kälte erzielte Chlorhydrat in 15 Teilen kalten Wassers gelöst und mit Bleihydroxyd behandelt, so entstehen beim Verdunsten im Vakuum über Schwefelsäure nadelförmige, zwei Moleküle Wasser enthaltende Krystalle. Dieses Kreatinin nennt der Verfasser "efflorescent Kreatinin" und fasst dasselbe als das naturelle Harnkreatinin auf.

Wird dieses "efflorescent Kreatinin" in Wasser von 60° gelöst und bei dieser Temperatur bis zum Krystallisationspunkte verdunstet, so entstehen wasserfreie, rechtwinklige Tateln "tabular Kreatinin p", dessen Lösung beim Verdunsten im Vakuum über Schwefelsäure wieder "efflorescent Kreatinin" liefert.

Behandelt man das aus dem Waschwasser des HgS, unter Benutzung von Wärme, erhaltene Kreatininhydrochlorid auf gleiche Weise mit Bleihydroxyd und lässt das Filtrat im Vakuum über Schweselsäure verdunsten, so entstehen anstatt der Krystalle des "efflorescent Kreatinins" quadratische oder rektanguläre, wasserfreie Krystalle, welche in ihrer Form dem Kreatinin β ähnlich, jedoch mehr durchscheinend sind, und sich von demselben dadurch unter scheiden, dass ihre Lösung beim freiwilligen Verdunsten, statt "efflorescent Kreatinin" wieder wasserfreie Krystalle liesert. Dieses Kreatinin wird "tabular Kreatinin a" genannt.

Alle diese Formen lassen sich jedoch unter vom Verfasser angegebenen Temperaturbedingungen in einander überführen. Ebenso soll es auch mit dem Kreatinin aus Harnkreatinin sein, von welchem der Verfasser sogar 4 Modifikationen unterscheidet. Zwischen diesen verschiedenen Formen des Harnkreatinins sind auch von Johnson keine wesentlichen Unterschiede beobachtet worden. Die kleinen Differenzen, welche in der Art der Abscheidung obwalten, dürften auf die verschiedenartigen Versuchsbedingungen, bezüglich auf den verschiedenen Krystallwassergehalt, der unter jenen Bedingungen abgeschiedenen Kreatinine zurückzuführen sein. Dagegen berichtet Verfasser, daß das Harnkreatinin von den Kreatininen andern Ursprungs, und zwar im freien Zustande, noch in mancher andern Beziehung ein abweichendes Verhalten zeigt.

Reduktionsvermögen gegen Kupferoxyd. (Pommerehne).

Johnson prüfte zunächst das Reduktionsvermögen gegen Pavy's ammoniakalische Kupferlösung und fand, dass vom Harnkreatinin 4 Moleküle, vom Kreatinin aus Harnkreatin 5 Moleküle, und von den aus dem Fleischkreatin erhaltenen Kreatinin 6 Moleküle dem Reduktionsvermögen von 2 Molekülen Glykose entsprechen. Es würde somit das von Johnson als "tabular Kreatinin a" bezeichnete Kreatinin stärker reduzieren, als die übrigen. Ich wiederholte diese Versuche, nur wendete ich anstatt der Pavy'schen ammoniakalischen Kupferlösung die weit beständigere Fehling'sche Lösung an, wie sie gewöhnlich zur Bestimmung des Traubenzuckers benutzt wird, und verfuhr dabei in folgender Weise: "Zu je 30 ccm der beiden trisch gemischten Lösungen, der Kupfersulfat und Seignettesalzlösung, wurden 10 ccm einer 0,5 proz. Kreatininlösung = 0,05 g Kreatinin zugefügt, die Mischung möglichst schnell zum Kochen erhitzt und genau 5 Minuten darin erhalten. Das abgeschiedene Cu2 O wurde sofort durch ein Asbestfilter abfiltriert und im Wasserstoffstrome bis zum konstanten Gewicht geglüht. Es ergaben bei dieser Behandlungsweise:

- 1. 0.05 g tab. Kreatinin α 0,0774 g Cu,
- 2. 0.05 g . 0.0778 g Cu,
- 3. 0,05 g synthet. Kreatinin 0,0760 g Cu,
- 4. 0.05 g aus Fleischkreatin erhaltenes Kreatinin 0,0784 g Cu.

Diese Daten zeigen nur so geringe Abweichungen, das das Reduktionsvermögen dieser Kreatinine als gleich anzusehen ist. Es ist jedoch notwendig, stets unter gleichen Bedingungen diese Bestimmung auszuführen, da bei verschieden langem Kochen auch das Reduktionsvermögen sich ändert. So ergaben bei 2 Minuten langem Kochen:

- 1. 0,05 g tab. Kreatinin a 0,0438 g Cu.
- 2. 0,05 , α 0,0472 , α

Bei 3 Minuten langem Kochen:

3. 0,05 g tab. Kreatinin a 0,0636 g Cu.

Löslichkeit in Wasser.

Was die Löslichkeit der verschiedenen Kreatinine in Wasser betrifft, so weichen die bezüglichen Daten nur sehr wenig von einander ab. Die Löslichkeit in Wasser beträgt

a) nach Johnson:

Efflorescent Harnkreatinin (K.) 1 T. in 10,6 T. bei 140.

Wasserfreies Harnkreatinin (K.) 1 T. in 10,78 T. bei 170.

Wasserfreies umgew. Kreatinin (U.K.) 1 T. in 10,68 T. bei 150.

b) nach Liebig:

Kreatinin aus Fleischkreatin F.K. 1 T. in 11,5 bei 16°.

Löslichkeit in Alkohol absolutus. (Pommerehne.)

Anders dagegen verhält es sich mit der Löslichkeit in absolutem Alkohol. In dieser Beziehung sind die verschiedensten Verhältnisse beobachtet worden. Die Löslichkeit beträgt

a) nach Johnson:

Wasserfreies Harnkreatinin (K.) 1 T. in 362 T. bei 17°.

Wasserfreies umgew. Harnkreatinin (U.K.) 1 T. in 324 T. bei 18,5°.

b) nach Liebig:

Kreatinin aus Fleischkreatin (F.K.) 1 T. in 102 T. bei 16°.

Stutzer¹) giebt für ein von Merck bezogenes Kreatinin ein Lösungsverhältnis von 1 T. in 4545 T. Alkohol (95 Proz.) bei 17° an. Da nun die Angaben gerade in dieser Beziehung sehr differieren, so versuchte auch sich die Löslichkeit der verschiedenen, von mir dargestellten Kreatinine zu bestimmen.

I. Tabular Kreatinin α (K.).

Ich erhitzte zu diesem Zwecke etwa 0,2 g zerriebenen und bei 100° getrockneten Harnkreatinins (K.) mit 50 ccm Alkohol absolutus (99,5 Proz.) in einem Kolben am Rückfluskühler einige Stunden lang, ließ die erkaltete Lösung gut verschlossen unter öfterem Reiben der Wände mit einem Glasstabe stehen und filtrierte von dieser Lösung 19,2600 g bei 17° ab. Nach dem Verdunsten des Alkohols und Trocknen des Rückstandes bei 100° verblieben 0,0340 g Kreatinin, welches einer Löslichkeit von 1 g Kreatinin in 566 g Alkoho entspricht.

Da ich dieses Lösungsverhältnis auffällig gering fand und glaubte, dass bei längerem Kochen mit Alkohol wieder ein Teil des

¹⁾ Fresenius, Zeitschr. f. analyt. Chem. 31 p. 503.

Kreatinins in Kreatin verwandelt werden könnte, so erhitzte ich eine neue Probe nur ganz gelinde etwa auf 40-500, ließ diese Lösung etwa 2 Tage unter öfterem Reiben der Gefässwände stehen und filtrierte bei 170.

22,2370 g dieser Lösung hinterließen 0,0352 g Kreatinin, entsprechend einem Lösungsverhältnis von 1:631.

Eine dritte Probe erwärmte ich garnicht, sondern ließ dieselbe fein zerrieben 3 Tage lang unter häufigem Umschütteln bei gewöhnlicher Temperatur mit dem Alkohol stehen und filtrierte dann bei 170.

19,9420 g dieser Lösung hinterließen 0,0326 g Kreatinin = 1:611.

Eine vierte Probe in gleicher Weise behandelt, hinterließ aus 20,4872 g Lösung 0,0308 g Kreatinin = 1:665.

Eine fünfte Probe ergab aus 15,4790 g Lösung 0,0236 g Kreatinin = 1:655.

Eine Zusammenstellung obiger Resultate ergiebt ein mittleres Lösungsverhältnis von 1:625.

II. Synthetisches Kreatinin.

Eine Löslichkeitsbestimmung von dem synthetischen Kreatinin durch Schütteln desselben mit Alkohol bei gewöhnlicher Temperatur und dreitägigem Stehenlassen ergab folgendes:

16,0308 g dieser Lösung hinterließen 0,0254 g Kreatinin = 1:631.

Toppelius hatte von dem synthetischen Kreatinin ebenfalls eine Löslichkeitsbestimmung ausgeführt und war dabei in folgender Weise verfahren:

0,2 g wasserfreies Kreatinin wurden unter Erwärmung auf dem Wasserbade mit soviel Alkohol (0,795 sp. Gew.) behandelt, daß dasselbe sich eben löste. Da bei längerem Stehen in der Kälte keine Abscheidung erfolgte, so destillierte er ½ Vol. Alkohol ab. Die gut verschlossene Flasche wurde hierauf 2 Tage häufig umgeschüttelt und die Glaswände zuweilen mit einem Glasstabe gerieben. Von der bei 140 filtrierten Flüssigkeit ließ er 50 ccm verdunsten. Das Gewicht des bei 1000 getrockneten Rückstandes betrug 0,064 gentsprechend einem Lösungsvermögen von 1:623,4 Alkohol absolutus bei 140.

M. Toppelius u. H. Pommerehne: Ueber Kreatinin. 391

III. Kreatinin aus Fleischkreatin.

Eine mit Alkohol absolutus in der Kälte geschüttelte Probe dieses Kreatinins ergab aus 16,6632 g bei 170 filtrierten Lösung 0,0266 g Kreatinin = 1:626. Diese für die verschiedenen Kreatinine gefundenen Lösungszahlen schwanken nur in geringen Grenzen, und es dürften wohl diese kleine Abweichungen kaum in Betracht kommen, um daraus auf eine Verschiedenheit obiger Kreatinine schließen zu Die große Differenz indessen zwischen den von Johnkönnen. son und mir gefundenen Daten vermag ich mir nur dadurch zu erklären, dass vielleicht dem von Johnson untersuchten Kreatinine noch kleine Mengen von salzsaurem Kreatinin beigemengt gewesen sind, welche die Löslichkeit erhöbt haben.

Golddoppelsalze.

(Toppelius.)

Die Goldsalze jener drei Kreatinine stellte ich in der Weise dar, dass ich die ganze konzentrierte mit HCl angesäuerte, wässerige Lösung der Chlorhydrate mit einer hinreichenden Menge Goldchlorid versetzte. Unter diesen Bedingungen schieden sich die Goldsalze alsbald in großen, gelben, schön ausgebildeten, wasserfreien Blättern Sie ließen ohne Zersetzung sich nicht umkrystallisieren. aus. Weder in der Art der Abscheidung, noch in den Löslichkeitsverhältnissen, noch in den Schmelzpunkten waren bei den 3 Goldsalzen irgendwelche Verschiedenheiten zu konstatieren.

Die Goldbestimmungen lieferten folgende Resultate beim Glühen:

- 1. 0,2076 g Harnk.-Goldchlorid hinterließen 0,0901 g Au.
- 2. 0,2133 "Fleischkreatinin

- 0,0924
- 3. 0,2861 , synthet. Kreatinin Gefunden bei:
- 0,1246

Berechnet für:

- = 43,40 Proz. Au. 1. K.
- C₄ H₇ N₈ O, HCl Au Ol₈
- 2. F. K. = 43,31
- 43,44 Proz. Au.
- 3. S. K. = 43,55 Proz. Au.

Den Schmelzpunkt scharf zu bestimmen war, nicht möglich. Derselbe wechselte sehr nach der Weite des Capillarrohrs und der Menge der angewendeten Substanz. Doch gelang es bei einer gleichzeitigen Bestimmung an demselben Thermometer ein annähernd übereinstimmendes Resultat zu erhalten und einen Schmelzpunkt der verschiedenen Salze bei etwa 1620 zu konstatieren. Auch bei den Golddoppelsalzen, welche aus den äußerlich verschiedenen Formen des freien Kreatinins ohne jede Erwärmung dargestellt wurden, war in dieser Beziehung keine Verschiedenheit zu konstatieren.

Nach Johnson soll bei Behandlung mit Aether das aus dem Harnkreatinin dargestellte Goldsalz unzersetzt bleiben, während dasjenige aus dem Harnkreatin (U. K.) erhaltene sich derart zersetzen soll, daß salzsaures Kreatinin ausfällt und Goldchlorid in Lösung geht. Bei meiner, unter Einhaltung gleichartiger Versuchsbedingungen ausgeführten Untersuchung verhielten sich die erwähnten Goldsalze gegen Aether ganz gleich.

Bei Behandlung mit viel Aether lösten sich die verschiedenen Goldsalze größtenteils auf. Es hinterblieb nur eine geringe Menge einer gelblich weißen Masse, welche die Kreatininreaktion zeigte. Bei freiwilligem Verdunsten des abfiltrierten Aethers krystallisierte ein Goldsalz aus, welches, nach dem Schmelzpunkte zu urteilen, sich als Kreatiningoldchlorid erwies. Wurden nach den Angaben von Johnson die Goldsalze in wenig Alkohol gelöst und diese Lösung dann mit Aether versetzt, so schieden sich bei sämtlichen Goldsalzen erst nach längerem Stehen kleine, anscheinend aus Kreatinin bestehende Krystalle an den Wänden des Gefäßes aus.

Platin doppelsalze.

(Toppelius.)

Die Platinsalze dieser Kreatinine wurden in gleicher Weise wie die Goldsalze dargestellt. Nach dem Umkrystallisieren aus Wasser resultierten dieselben sämmtlich als morgenrote, zwei Moleküle Wasser enthaltende Krystalle. Die Wasser- und Platinbestimmungen lieferten folgende Daten:

Bei 1000 getrocknet verloren

- 1. 0,3080 g Harnkr.-Platinchlorids 0,0164 g und hinterließen beim Glühen 0,0898 g Pt.
- 2. 0,2727 g Fleischk.-Platinchlorid 0,0146 g und hinterließen beim Glühen 0,0788 g Pt.
- 3. 0.3082 g Synthet. K.-Platinchlorid 0,0170 g und hinterließen 0,0894 g Pt.

Gefunden bei:

- 1. K. 5,32 Proz. H₂ O, 29,16 Proz. Pt.
- 2. F. K. 5,35 Proz. H₂O, 28,90 Proz. Pt.
- 3. S. K. 5,52 Proz. H₂ O, 29,01 Pros. Pt.

Berechnet für:

 $(C_4 H_7 N_8 O, HCl)_2 Pt Cl_4 + 2 H_2 O$ 5,36 Proz. $H_2 O, 28,97 Proz. Pt.$

Dieses Salz zeigt große Neigung, übersättigte Lösungen zu bilden, und dürften dadurch auch die Differenzen zu erklären sein, welche Johnson bei seinen Lösungsbestimmungen beobachtete. Zur Bestimmung der Löslichkeit löste ich unter gelindem Erwärmen im Reagensglase 0,4 g von jedem Platinsalze in 10 ccm Wasser auf. Beim Einstellen der drei Lösungen in Wasser von 130 und häufigem Reiben der Glaswände mit einem Glasstabe schied sich das im Ueberschuß gelöste Salz allmählich ab.

Diese Behandlung wurde zur Erzielung wirklich gesättigter Lösungen 4 Tage lang fortgesetzt, hierauf 5 ccm abfiltriert und in dem Verdunstungsrückstande das Platin bestimmt. Diese Platinbestimmungen lieferten folgende Resultate:

- 1. Harn kreatinin Doppelsalz 0,0378 g Pt. 0,1304 g.
- 2. Fleischkreatinin Doppelsalz 0,0398 g Pt. = 0,1372 g.
- 3. Synthet. Kreatinin Doppelsalz 0,0397 g Pt. = 0,1370 g. $(C_4 H_7 N_8 O HCl)_2 Pt Cl_4 + 2 H_2 O$.

Es ergiebt sich daraus ein mittleres Lösungsverhältnis von 1 Teil Salz in 36 Teilen Wasser.

Johnson hat hierbei ganz andere Zahlen gefunden. Bei dem Platinsalze des wasserfreien Kreatinins aus dem Harne (K.) giebt er ein Lösungsverhältnis von 1:14 an und bei derselben Form des aus dem Harnkreatin (U.K.) gewonnenen Salzes ein Löslichkeitsverhältnis von 1:24,4, beide bei 150. Die von mir erzielten Daten haben keine Ansprüche darauf, absolut richtige Löslichkeitszahlen zu repräsentieren, da unter obigen Bedingungen allmählich eine geringe Zersetzung des Kreatininplatinchlorids eintrat. Da die betreffenden Platindoppelsalze jedoch einer ganz gleichmässigen Behandlung ausgesetzt waren, so dürften dieselben immerhin einen vergleichenden Wert besitzen. Später führte ich nochmals nach derselben Methode eine Lösungsbestimmung aus, bei der ein Platinsalz, welches aus dem nach Johnson's Methode in der Kälte erzielten Chlorhydrate des Kreatinins dargestellt war, mit synthetischem Kreatininplatinchlorid verglichen wurde. Die Abfiltrierung geschah bei 150. Die Glührückstände aus je 5 ccm Lösung waren folgende:

894 M. Toppelius u. H. Pommerehne: Ueber Kreatinin.

- 1. Harnk.-Platinchlorid 0,0430 g Pt.=0,1485) Platinsalz.
- 2. Synthet. K.-Platinchlorid 0,0454 g Pt.=0,1567

Hiernach würde das Lösungsverhältnis für

Harnkreatininplatinchlorid 1:33,7,

Synthetisches Kreatininplatinchlorid 1:80,6

sein.

Die Schmelzpunkte sind bei den Platinsalzen ebenso wie bei den Goldsalzen keine ganz konstanten. Bei etwas schneller Erhitzung konnte ich jedoch bei allen 3 Platinsalzen einen Schmelzpunkt von etwa 210° beobachten.

Kreatinin aus Harnkreatin. (Pommerehne.)

Obgleich nun bereits im Vorigen konstatiert worden war, daß das aus dem Harne dargestellte Kreatinin keinerlei Verschiedenheiten von den künstlichen Kreatininen, und zwar weder im Verhalten der freien Base, noch auch in deren Salzen zeigt, so schien es doch der Vollständigkeit wegen von Interesse zu sein, auch noch die vergleichenden Versuche mit dem aus dem Harnkreatin zurückverwandelten Kreatinin anzustellen.

Zu diesem Zwecke kochte ich nach den Angaben von Johnson die Lösung des Kreatinins in einer Verdünnung von 1:1000 längere Zeit (einige Tage), und liess dann nach dem Eindampfen auf ein kleines Volum das entstandene Kreatin auskrystallisieren. Die ausgeschiedenen Krystalle wurden nur so lange gesammelt, als dieselben keine Kreatinineeaktion mehr gaben und keine alkalische Reaktion mehr zeigten. Die Mutterlaugen wurden nach dem Verdünnen mit Wasser abermals gekocht, um das noch darin vorhandene Kreatinin ebenfalls in Kreatin zu überführen. Das so erhaltene Kreatin wurde dann durch Eindampfen mit HCl wieder in Kreatinin überführt.

Salzsaures Kreatinin U.K.

(Pommerehne.)

Beim Lösen des mit HCl bis zur Trockne eingedampsten Salzes in der dreifachen Menge kalten Wassers und Verdunstenlassen dieser Lösung über Schwefelsäure, resultierten prismatische Krystalle, welche beim Liegen an der Luft schnell undurchsichtig wurden und ein Molekül Wasser enthielten.

M. Toppelius u. H. Pommerehne: Ueber Kreatinin. 395

Bei 1000 verloren

0,3194 g Substanz 0,0346 g an Gewicht. Gefunden: Berechnet für:

C₄ H₇ N₈ O, H Cl+H₂ O 10,83 Proz. H₂ O. 10,74 Proz. H₂ O.

Krystallisierte dagegen dasselbe Salz aus stark salzsäurehaltiger Lösung, so resultierten an der Luft beständige, wasserfreie Krystalle. Es ist demnach das Auftreten von Krystallwasser bei dem aus dem Harnkreatin, ebenso wie bei dem aus dem Fleischkreatin erhaltenen Kreatininhydrochlorid nicht, wie Johnson angiebt, als ein Charakteristikum der künstlichen Kreatinine, bezüglich als ein Unterscheidungsmerkmal von dem naturellen Harnkreatinin, anzusehen, da dasselbe nicht durch irgendwelche Verschiedenheit der Kreatinine an sich, sondern wie schon früher erwähnt, nur durch die Beschaffenheit der Lösungen, aus welchen diese Salze auskrystallisieren, bedingt wird.

Platinsalz des umgewandelten Kreatinins. (U.K.)
(Toppelius.)

Zur Darstellung desselben wurde die konz. wässerige, mit H Clangesäuerte Lösung des Hydrochlorids mit Platinchlorid versetzt. Beim Verdunsten über Schwefelsäure schieden sich daraus Krystalle ab, welche im Aussehen dem aus dem Harnkreatinin direkt dargestellten Platinsalze glichen, und wie dieses auch 2 Mol. Wasser enthielten. Zur Bestimmung der Löslichkeit dieses Platinsalzes wendete ich unter Benutzung von dem Platinsalz des synthetischen Kreatinins als Vergleichsobjekt das früher schon beschriebene Verfahren an. Die Lösungen waren bei 15° eingestellt und die Platinbestimmungen des Verdunstungsrückstandes von je 5 ccm Lösung lieferten folgend Resultate:

Umgew. Harnkreatininplatinsalz 0,0477 g Pt. = 0,1646 Platinsalz. Synthetisches Kreatininplatinsalz 0,0475 g Pt. = 0,1642 Platinsalz. Hieraus ergiebt sich ein Lösungsvermögen von 1 Teil Salz in 30,4 Teilen Wasser. Es ist demnach, wenn gleiche Versuchsbedingungen innegehalten werden, die Löslichkeit des Platinsalzes des aus dem Harnkreatin dargestellten Kreatinins die gleiche, wie die der Platinsalze der übrigen Kreatinine.

Goldsalz. (Toppelius).

Bei der Prüfung des Verhaltens des Goldsalzes gegen Aether fand eine ganz ähnliche Zersetzung statt, wie ich sie bereits bei derselben Behandlung der früher untersuchten Goldsalze vorgefunden hatte.

Freie Base.

Die freie Base wurde aus dem Hydrochlorid in der schon früher beschriebenen Weise mittels Bleihydroxyd abgeschieden. Beim Verdunsten des Filtrats über Schwefelsäure schieden sich wasserfreie, tafelförmige Krystalle aus, welche denen des naturellen Kreatinins durchaus glichen.

Löslichkleitsbestimmung in Alkohol absolutus 99,5 Proz.

(Pommerehne.)

Nach Johnson's Angaben sollen besonders in den Löslichkeitsverhältnissen in Alkohol absolutus Unterschiede zwischen dem Harnkreatinin und dem aus dem Harnkreatin zurückverwandelten Kreatinin obwalten. Er giebt an, daß sich 1 Teil U. K. in 324 Teilen Alkohol absolutus bei 18,5° löst, während vom naturellen Kreatinin sich erst 1 Teil in 362 Teilen Alkohol absolutus bei 17° löst. Ich prüfte daher das Verhalten der aus dem Harnkreatin erhaltenen freien Base auch in dieser Beziehung, indem ich dieselbe nach dem Trocknen bei 100° fein zerrieb und etwa 0,1 g davon mit ca. 40 ccm Alkohol absolutus in einem gut verschlossenen Gefäse 3 Tage bei gewöhnlicher Temperatur unter häufigem Umschütteln stehen ließ.

Bei 17º filtriert hinterließen:

1. 13,7842 g dieser Lösung 0,02:4 g K = 1:615. 2. 19,3504 ... 0.0310 K = 1:624.

2. 19.3504, , , , , 0.0310, K = 1:624.

Hieraus wurde sich im Mittel ein Lösungsverhältnis von
1:620 ergeben, während beim naturellen Kreatinin ein solches von
1:625 gefunden war.

Es weichen somit die für das Lösungsvermögen des U. Kreatinin gefundenen Daten kaum von den für das naturelle Kreatinin gefundenen Zahlen ab. Bei einer so geringen Löslichkeit dürften jedoch diese kleinen Differenzen kaum in Betracht kommen, um daraus auf eine Verschiedenheit dieser beiden Kreatinen schließen zu können.

Reduktionsvermögen gegen Kupferoxyd. (Pommerehne.)

In Bezug auf das Reduktionsvermögen sollen nach Johnson 5 Mol. U. Kreatinin 2 Mol. Glykose entsprechen, während vom naturellen Kreatinin nur 4 Mol. 2 Mol. Glykose gleichkommen. Es würde demnach das naturelle Kreatinin stärker reduzierend wirken als das U. Kreatinin. Ich prüfte nun, um auch über diese Behauptung Johnson's entscheiden zu können, das Reduktionsvermögen des U. Kreatinins in gleicher Weise, wie früher bereits beim naturellen Kreatinin angegeben ist, und fand, das unter denselben Versuchsbedingungen 0,05 g U. K. 0,0786 g Cu. ergaben, während die gleiche Menge naturellen Kreatinins 0,0778 g Cu. abschied. Es ist also auch in dieser Beziehung, unter Berücksichtigung des Umstandes, dass bereits eine geringfügige Differenz in der Kochdauer einen erheblichen Unterschied in dem Reduktionsvermögen bedingt, keine Verschiedenheit zwischen diesen beiden Kreatininen nachzuweisen und demnach kaum anzunehmen ist. dass durch Ueberführung des naturellen Kreatinins in Kreatin und Rückverwandlung desselben in Kreatinin dasselbe irgendwelche Veränderung erleidet. Vielmehr dürfte nach den vorstehenden Beobachtungen das U. Kreatinin, ebenso wie die übrigen künstlichen Kreatinine, d. h. das aus dem Fleisch- und dem synthetischen Kreatin dargestellte Kreatinin als

identisch mit dem aus dem Harne direkt gewonnenen Kreatinin an-

Pikrinsaures Kreatinin.

(Pommerehne.)

Da die Platin- und Goldsalze der verschiedenen Kreatinine swar im Wesentlichen ein durchaus gleiches Verhalten zeigten, indessen der Schmelzpunkt derselben kein ganz scharfer war, so stellte ich von den Kreatininen verschiedenen Ursprungs noch ein anderes Salz, das Pikrat, dar, welches einen scharfen Schmelzpunkt besitzt, um zu sehen, ob etwa hier irgendwelche Verschiedenheiten obwalteten. Ich löste zur Darstellung dieser Pikrate, unter gelindem Erwärmen, die freie Base der verschiedenen Kreatinine in wenig Wasser auf und versetzte diese Lösung mit Pikrinsäure in geringem Ueberschus. Beim Erkalten der Lösung schied sich das Pikrat in schönen, gelben, nadelförmigen Krystallen ab.

Die Krystalle der verschiedenen Kreatinine, sowohl des naturellen, wie auch des aus dem Fleischkreatin, dem synthetischen Kreatin und dem Harnkreatin dargestellten Kreatinins, zeigten nun sowohl in der Form, sowie in der Art der Abscheidung, der Farbe und der Löslichkeit durchaus keine Unterschiede. In Wasser waren dieselben, namentlich beim Erwärmen, verhältnismäßig leicht löslich. Nach dem Trocknen bei 100° bestimmte ich den Schmelzpunkt

derselben und fand:

beim	naturellen K	1. 212°. 2. 211°.		
beim	Kreatinin au	s Fleisch-Kreatin		
beim	Kreatinin au	s synth. Kreatin	1. 214 ⁰ . 2. 213 ⁰ .	
beim	Kreatinin au	s Harn-Kreatin	1. 213°. 2. 213°.	

Es ist also auch der Schmelzpunkt des Pikrats der verschiedenen Kreatinine der gleiche un i dürfte daher dieses Verhalten als ein weiterer Beweis für die Identität der Kreatinine verschiedenen Ursprungs anzusehen sein.

Mitteilung aus dem pharmaceutischen Institut der Universität Breslau.

Zur Kenntnis der Metaplumbate.

M. Hoehnel.

(Eingegangen am 8. 5. 1896.)

Von den Salzen der Metableisäure ist das von Fremy entdeckte Kaliumsalz PbO₈ K₂ + 3H₂O, schon längere Zeit bekannt, im übrigen war die Kenntnis der Salze dieser Säure bis vor kurzem sehr lückenhaft. Vor einiger Zeit berichtete ich in dieser Zeitschrift¹)

¹⁾ Diese Zeitschrift 1894, 222 Bd. 3. H.

über eine einfache Reindarstellung des nicht sehr beständigen Natriummetaplumbates PbO₈ Na₂ + 4H₂O aus Bleioxyd mittels Natriumsuperoxyd. Ich zeigte ferner, dass dieses neutrale Salz durch Behandeln mit Wasser in saures Natriummetaplumbat PbO₈ HNa + 3H₂O überginge. Später gelang es mir in Gemeinschaft mit Dr. Grützner,*) das Calciummetaplumbat PbO₃ Ca + 4H₂O durch Einwirkung von Natronlauge oder schneller Natriumsuperoxyd auf Calciumorthoplumbat darzustellen. Das bi-her unbekannte Calciumsalz unterschied sich von dem genannten Kalium- und Natriumsalz sehr vorteilhaft durch seine Beständigkeit. Werden letztgenannte Salze schon durch andauerndes Behandeln mit Wasser in ihre Komponenten, Bleisuperoxyd und Alkali, zerlegt, so erleidet das Calciumsalz selbst durch heißes Wasser keine Veränderung. Durch Wechselwirkung von Calciummetaplumbat mit Silbernitratlösung, konnten wir das schwarze Silbermetaplumbat PbO₈ Ag₂ erhalten. Von dem Calciummetaplumbat ausgehend, gelang es mir noch einige weitere Plumbate der Schwermetalle darzustellen und zwar durch Wechselwirkung des Kalksalzes mit den neutralen Acetaten.

Z in km etaplum bat PbO_8 $Zn + 2 H_2O$.

Fein geschlemmtes Calciummetaplumbat wurde mit einer Zinkacetatlösung, dargestellt durch Sättigen von Zinkkarbonat mit Essigsäure, in schwachem Ueberschuß mehrere Stunden digeriert. Das Reaktionsprodukt wurde ausgewaschen, das Waschwasser enthielt nur Spuren von Blei hingegen große Mengen von Calcium. Die Reaction mußte sich daher nach folgender Formel vollzogen haben.

 $(C_2 H_3 O_2)_2 Z_1 + PbO_8 C_2 = PbO_8 Z_1 + (C_2 H_8 O_2)_2 C_2$

Zinkhydroxyd, entstanden durch Zersetzung Um es von des Zinkacetats beim langen Digerieren, zu befreien, wurde das mit Wasser von Zinkacetat befreite Praparat mit verdunnter Natronlauge digeriert und nochmals ausgewaschen. Das Waschwasser enthielt kein Blei, wohl aber etwas Zink. Der rotbraune Niederschlag wurde abgesaugt und zwischen Fliesspapier über Chlercalcium getrocknet. Das getrocknete Zinkmetaplumbat war ein schön rotbraunes krystallinisches Pulver. Das mikroskopische Bild war ein durchaus einheitliches, es waren kleine rotbraune, kochsalzähnliche Würfel zu erkennen, wie ja auch das Silbermetaplumbat im regulären System krystallisiert. Es gab sämtliche Reaktionen der Plumbate, mit Salzsäure Chlor, mit konzentrierter Schwefelsäure Sauerstoffentwickelung. Verdünnte Säuren z. B. Salpetersäure, Essigsäure schieden aus der Verbindung alles Blei als Bleisuperoxyd ab, im Filtrate war Blei nur in Spuren, dagegen große Mengen von Zink nachweisbar. Dass wirklich alles Zink in die chemische Verbindung eingetreten war, ging ferner daraus hervor, dass beim Digerieren mit Natronlauge im Filtrate kein Zink nachweisbar war. Wasser schien selbst in der Hitze ohne Einwirkung zu sein. Zur quantitativen Analyse bestimmte ich das Blei, indem ich die Ver-

^{*)} Diese Zeitschrift 233 Bd. 7. Heft, 1895.

bindung mit Salpetersäure tibergoss, unter Zusatz von Oxalsäure so lange erwärmte, bis alles Superoxyd reduziert war, fügte Schwefelsäure hinzu, verjagte durch Erwärmen die Salpetersäure und verfuhr zur weiteren Bestimmung als Bleisulfat in der tiblichen Weise. Im Filtrate vom Bleisulfat wurde das Zink mit Natriumkarbonat ausgefällt, aufgekocht, filtriert, ausgewaschen und nach dem Glühen als Zinkoxyd gewogen. Das Wasser wurde bestimmt durch Erhitzen in einem trockenen Luftstrome, das entweichende Wasser wurde in einem Chlorcalciumrohre aufgefangen und letzteres gewogen.

	Get	fun den	Berechnet für die Formel
	I	${f II}$	$PbO_8 Zn + 2H_2O$
PbO_{2}	67,52	67.63 Proz.	PbO ₂ 67,13 Proz.
$Zn0^{-}$	22,93	23.01	$\mathbf{ZnO}^{\mathbf{T}}$ 23,76
H_2O	9,65	9,62	H_2O 10.11 ,
_			100 00 Proz

Aus den gefundenen Werthen geht hervor, dass in der erhaltenen Verbindung das Zinkmetaplumbat PbO₈ Zn vorliegt, welche mit 2 Mol. Krystallwasser krystallisiert.

Kupfermetaplumbat PbO₃ Cu.

Das metableisaure Kupfer wurde dergestalt durch Digerieren von Calciummetaplumbat mit einer überschüssigen Kupferacetatlösung. Das Reaktionsprodukt wurde mit Wasser ausgewaschen. Das Waschwasser enthielt viel Calcium, Blei aber nur in Spuren. Zum Schluß behandelte ich das entstandene Kupfermetaplumbat mit verdünntem Ammoniak bei mäßiger Wärme und wusch aus. Tießchwarzes amorphes Pulver, welches die schon oben genannten Reaktionen der Plumbate gab. Mit Essigsäure digeriert, schied sich alles Blei als Bleisuperoxyd ab, im Filtrate war Kupfer leicht nachzuweisen. Durch Digestion mit verdünntem Ammoniak wurde der Verbindung kein Kupfer entzogen. Es muß daher das Kupfer an Bleisäure gebunden sein, und konnte nicht etwa ein Gemisch von Bleisuperoxyd mit Kupferoxyd oder Kupferhydroxyd vorliegen.

Manganme taplumbat. Dasselbe wurde wie das Zink und Kupfersalz durch Wechselwirkung von Calciummetaplumbat und Manganacetatlösung dargestellt. Es bildet ein grauschwarzes krystallinisches Pulver. Unter dem Mikroskop erschien es in olivfarbenen durchscheinenden sechsseitigen Tafeln. Auch hier wurden Reaktionen wie oben auf Bleisäure und Mangan angestellt.

Bleimetaplumbat PbO₈ Pb.

Als ich Calciummetaplumbat mit einer neutralen Bleiacetatlösung digerierte, mußte entweder die Reaktion ausbleiben, oder es mußte nach obigen Analogien metableisaures Bleioxyd entstehen, und thatsächlich war Letzteres der Fall. Ich erhielt bei dieser Wechselwirkung eine amorphe Bleiverbindung von der Farbe des Eisenhydroxyds, während im Filtrate neben überschüssigem Blei Calcium in beträchtlicher Menge nachweisbar war. Die Verbindung wurde ausgewaschen und zwischen Fließpapier über Chlorcalcium getrocknet.

Als ich sie mit Essigsäure digerierte, schied sich ein Teil des Bleies als Bleisuperoxyd ab, ein anderer Teil war im Filtrate als Bleioxydsalz nachweisbar, demgemäß muß auch die Verbindung konstituiert sein. Um das Verhältnis zu bestimmen, in welchem Bleisuperoxyd zum Bleioxyd stand, wurde quantitativ die abgewogene Menge in Wasser verteilt, mit Essigsäure stark angesäuert, erhitzt und nach der Zersetzung sofort das abgeschiedene Bleisuperoxyd abfiltriert, ausgewaschen und bei 110° getrocknet; im Filtrate wurde das übrige Blei in üblicher Weise als Bleisulfat bestimmt. Die Analyse ergab:

Gefunden

I II

PhO₈ Pb

PbO₉ 52,55 52,48 Proz.

PbO 47,33 47,43 PbO 48,27

Es kann nach den gefundenen Werten kein Zweisel sein, dass auf 1 Mol. Bleisäureanhydrid 1 Mol. Bleioxyd gebunden ist, es liegt demnach metableisaures Bleioxyd vor. Dieselbe Formel und chemische Eigenschaften gegen Reagentien wie die hier erhaltene Verbindung besitzt das von Winkelblech in entdeckte Bleisesquioxyd, sie besitzt auch dieselbe Farbe wie das Bleisesquioxyd, welches Jacquelain²) durch Eingiesen einer Lösung aus Mennige und Eisessig in Ammoniak darstellte. Die Verbindung ist demnach mit dem Bleisesquioxyd identisch. Es wird aus obigen Versuchen wiederum bestätigt, dass das Bleisesquioxyd metableisaures Bleioxyd ist, denn in anderer Weise als nach tolgender Formel lässt sich die Wechselwirkung von Calciummetaplumbat und Bleiacetat nicht erklären:

 $(C_2 H_3 O_2)_2 Pb + Pb O_3 Ca = (C_2 H_3 O_2)_2 Ca + Pb O_3 Pb.$

Ein direkter experimenteller Beweis, dass die Mennige Blei-

orthoplumbat sei, fehlt bekanntlich noch immer.

Dass in Wasser lösliche Salze der Schwermetalle sich wie das Kupfer, Zink, Mangan und Bleisalz gegen Calciumplumbat verhalten, glaube ich mit Sicherheit annehmen zu dürsen, dagegen gelang es mir nicht, die analoge Reaktion bei den Baryum-, Magnesium- und Strontiumsalzen herbeizuführen.

Es geht auch aus obiger Untersuchung hervor, dass nur das Natrium- und Kaliumsalz der Metableisäure so leicht zersetzbar sind, während das Calcium, Kupfer, Zink, Mangan und Bleisalz beständige Verbindungen darstellen. Ich will noch bemerken, dass auch andere lösliche Salze des Zinks und Kupfers gegen Calciummetablumbat sich analog verhalten, wie die Acetate.

¹⁾ Annalen 21, 21.

²⁾ Annalen 91, 235.

Arbeiten aus dem pharmazeutischen Institut der Universität Bern.

Untersuchungen über die Sekrete.

mitgeteilt von A. Tschirch.

19. Ueber das Palmendrachenblut.

Von Karl Dieterich.

(Eingegangen den 15. II. 1896.)

Einleitung.

Von der großen Anzahl Drachenblutsorten, welche sich vor Jahren im Handel befanden, kann heute nur noch das Palmendrachenblut aus Sumatra und Java in Betracht kommen. Es ist die einzige Sorte, welche augenblicklich gehandelt und verwendet wird. Dasselbe wurde, ebenso wie die anderen Handelsmarken botanisch und speziell chemisch untersucht. Eine ausführliche Arbeit über alle Drachenblutsorten, auch mit Angabe der Litteratur, erschien im Jahre 1887 von Hugo Lojander und beschränke ich mich daher an dieser Stelle darauf die für die Untersuchung des sum at ran ischen Drachenblutes in Frage kommenden Untersuchungsresultate kurz ansuführen.

Melandri (Brandes Archiv 1828 Bd. XXV. S. 193, Nuovi saggi della Ces. Ac. d. Scienz. d. Padova) macht auf Grund eigner Arbeiten die ältesten Angaben über Drachenblut. Er löste das Drachenblut mit Schwefelsäure einerseits und Salzsäure andererseits und gols die Solution in Wasser ein. Er hielt das ausfallende Produkt für eine Verbindung der betreffenden Säure mit dem Drachenblut, also für einen Ester und sprach schließlich diese Verbindung für ein Alkaloid an: "Draconin, Dracenin oder Dracin".

Herberger (Buchner's Repert. Bd. XXXVII S. 117 u. Bd. XL S. 138) fand im Körnerdrachenblut:

90,7 Proz. amorphes, saures Harz

3,0 Benzoesaure

3,7 , Calciumphosphat

2.0 fette Substanz

1.6 . Calciumoxalat.

Das sauer reagierende, amorphe Harz benannte er Draconid. Die alkoholische Lösung wird nach H. durch verschiedene Metallsalze rot und violett getällt. Auch H. hielt die aus der Lösung des Harzes in Schwefel- oder Salzsäure mit Wasser ausfallende Verbindung für einen Ester der betreffenden zum Lösen verwendeten Säure.

Johnston (Philos. Twansakt, 1839 p. 134 und Journal der prakt. Chemie Bd. XXVI S. 145) stellt für das durch Lösung in Aether gereinigte Drachenblut die Formel O_{20} H_{20} O_4 auf.

Dobbie und Henderson untersuchten zahlreiche Sorten, auch solche, die von Euphorbiaceen herstammten und fanden Benzoesäure und Zimmtsäure. Für das gereinigte rote Harz stellten sie die Formel C_{18} H_{18} O_4 auf.

Glénard und Boudault (Archiv d. Pharm. 1844, 89, 324) untersuchten die Produkte der trockenen Destillation von Sanguis Draconis und erhielten ein leichteres und ein schwereres Oel, letzteres sauer reagierend. Sie benannten das leichtere Oel (sp. Gew. 0,877, Sdp. 125—1270) Dracyl und stellten Chlordracyl C₁₆ H₆ Cl₄ dar. Das Dracyl selbst hatte nach Gl. und B. die Formel C₁₆ H₁₀. Mit Salpetersäure erhielten sie ein nach Bittermandelöl riechendes Produkt, welches an Wasser Dracylsäure abgab, resp. deren Nitroverbindung C₁₆ H₁₂ O₄ N₂ O₄.

E bendieselben (Archiv d. Pharm. 1845, 43, 347) destillierten das Dracyl mit Wasserdämpfen über Kali und erhielten so reines Dracyl, der Rückstand wurde Draconyl genannt. Ersteres C_{14} H_{15} letzteres C_{14} H_{14} . Das Nitrodracyl roch nach Bittermandelöl, das Nitrodraconyl bildete eine weisse, käsige Masse.

Blumenau (Archiv d. Pharm. 1865, 123, 285 und 1849, 57, 324) fand bei der Oxydation des Drachenblutes mit konzentrierter Salpetersäure Oxalsäure, mit verdünnter Salpetersäure ein Produkt, das er Benzoesalpetersäure nannte.

Willbrand und Beilstein (Archiv d. Pharm. 1865, 123, 285) haben die von Glénard und Boudault getundene Dracylsäure, resp. deren Nitroverbindung einer näheren Untersuchung unterworfen und konstatiert, dass dieselbe eine der Paranitrobenzoesäure isomere Verbindung sei und direkt aus Toluol und Salpetersäure entstehe. Den Rückschluss, dass diese Paranitrobenzoesäure das Vorhandensein von Toluol in den Produkten der trockenen Destillation beweist, zogen diese Forscher nicht.

Blyth und Hoffmann wiesen 1844 nach, dass Dracyl und Draconyl, wie es Glénard und Boudault beschrieben hatten, identisch sei mit Metastyrol und Toluol, bestätigten somit die Arbeit von Willbrand und Beilstein, welche die Nitrodracylsäure für identisch mit Nitrobenzoesäure hielten.

Hlasiwetz und Barth (Archiv d. Pharm. 1866, 127, 163) fanden bei der trockenen Destillation des Stangendrachenblutes Metastyrol C_{16} H_8 . Toluol und Benzoesäure, ein weiterer Beweis, dals Dracyl, Draconyl und Dracylsäure nur unreines Metastyrol, Toluol und Benzoesäure waren.

Die Kalischmelze lieferte Paraoxybenzoesäure, Protocatechusäure, Benzoesäure, Phloroglucin. Gleichseitig mit der Identifizierung des

Dracyls, Draconyls und der Dracylsäure mit Metastyrol, Toluol und Benzoesäure sprach Flückiger die Vermutung aus, dass die bei der trockenen Destillation von Glénard und Boudault erhaltenen sauren Anteile — von ihnen als schwereres Oel bezeichnet — Phenole und zwar Phenol und Pyrogallol seien.

Boetzsch fand bei der Reduktion des Drachenblutes mit Zinkstaub Styrol, Toluol, Aethylbenzol, sowie verschiedene nicht näher charakterisierte, flüssige Verbindungen.

Flückiger und Herberger wiesen Benzoesäure nach, nicht aber Zimmtsäure, entgegen Dobbie und Henderson, welche Zimmtsäure fanden (Pharm. Journ. and Transact. XIV p. 361).

Hirschsohn stellte (1877) eine Tabelle zur Identifizierung der einzelnen Sorten vermittelst der Metallsalzfällung und ihrer Farbe auf. Diese Arbeit kommt jedoch hier nicht in Betracht.

Lojander (Beiträge zur Kenntnis des Drachenblutes, Stralsburg 1887) hat alle Sorten sowohl in ihrer geschichtlichen Entwickelung, als auch Abstammung und Gewinnung beschrieben, so daß ich mich unter Hinweis auf die ausführliche Arbeit desselben darauf beschränke, die wichtigsten Momente anzuführen. Lojander berichtet über:

Ostindisches Drachenblut von Daemonorops Draco Blume, sogenanntes Drachenblut. Diesem stellt er gegenüber die Dracaenadrachenblute von:

Dracaena Draco L (Canarische Inseln und Madeira),

Dracaena Ombet Kotschy et Peyritzsch (Aegypten).

Dracaena Cinnabari Balfour fil. (Sokotra).

Die chemische Zusammensetzung wird von folgenden Sorten abgehandelt:

Canarisches Drachenblut (Dracaena Draco L).

Drachenblut von Dracaena Chizantha Baker.

Palmendrachenblut von Daemonorops Draco Bl. und

Socotrinisches Drachenblut von Dracaena Cinnabari B. f.

Letzteres, die socotrinische Sorte, untersuchte Lojander selbst und fand den Schmelspunkt bei 70° , außerdem Unlöslichkeit in Benzol und Schwefelkohlenstoff. Für das gereinigte rote Harz acceptiert er die schon früher aufgestellte Formel C_{18} H_{18} O_4 .

Als Bestandteile des socotrinischen Drachenblutes giebt er an

Reines Harz 83,35 Gummi 0,7 In CS₂ löslich 0,48 Pflanzenreste 12,0 Mineral-Stoffe 3.5

Produkte der trockenen Destillation: Kreosol, Guajacol, Pyrocatechin.

Produkte der Oxydation mit KOH: Resorcin, Phloroglucin, Pyrocatechin, Benzoesäure, Essigsäure.

Produkte der Oxydation mit NaOH: Pyrocatechin und Phloro-glucin.

Produkte der Oxydation mit HNO₃: Picrinsäure und Metanitrobenzoesäure.

Schließlich zieht Lojander den Schluß, daß das socotrinische Drachenblut den Gegensatz zum Palmendrachenblut bildet und daß ersteres dem Gusjakharz, leszteres der Benzoe ähnelt.

Was nun das von mir zur Untersuchung herbeigezogene Palmendrachenblut aus Java und Sumatra betrifft, so habe ich die einschlägige Litteratur, soweit sie die Chemie berührt, schon oben aufgeführt und geht daraus hervor, daß alle gemachten Untersuchungen teils mit dem Roh-, teils mit dem durch Lösen in Aether gereinigten Harz angestellt worden sind. Es sei dies hier besonders hervorgehoben, da das gereinigte Harz und auch die Rückstände Gemenge mehrerer wohl charakterisierter Körper sind, wie meine Ausführungen zeigen werden. Die früher erhaltenen chemischen Resultate geben somit, da sie mit Gemengen und nicht mit reinen Körpern ausgeführt wurden, keinen Einblick in die wirkliche Zusammensetzung des Drachenblutes.

Der sumatranische und javanische Drachenblutbaum: Daemonorops Draco Blume ist eine Rottanpalme, welche einen
nur wenige em dieken Stamm besitzt; letzterer wird aber oft über
100 m lang und kriecht über andere Bäume hinweg. Der Stamm
besitzt Stacheln, die Blätter sind regelmäßig paarig gefiedert und
mit einem peitschenartigen Fortsatz der Mittelrippe versehen. Der
Fruchtstand ist eine Traube von prachtvoll roter Farbe; die eiförmigen Früchte sind mit Schuppen bedeckt, zwischen denen der
rote Satt freiwillig austritt. Die Deckschüppehen finden sich reichlich im Rückstand eines Drachenblutauszuges.

Nach Lojander, welcher seine Angaben Rum phins entlehnt (Rumphius, Herbar. amboin. Amstelodani 1741—1755) werden aus einer Palme Rottang-Djernang drei Sorten gewonnen: Die erste wird durch Schütteln der Früchte in Säcken hergestellt, darauf das Harz in der Sonne erweicht und in Stäbchen oder Kugeln geformt und so in den Handel gebracht. Nach sumatranischer Art wickelt man sie in Blätter von Licuala-Arten und umschnürt das

Ganze mit Grashalmen. Dies ist die teuerste Sorte. Die zweite wird durch Auskochen der schon geschüttelten Früchte gewonnen. Die dritte wird hergestellt, indem man die Abfälle schmilzt und in Kuchen formt.

Heute bringt man die Stäbchenform in Handel und zwar als beste und erste Sorte. Diejenige in Massa ist, wie ich aus eigener Erfahrung berichten kann, so unrein und verfälscht, dass sie für wissenschaftliche Untersuchungen unbrauchbar ist.

Weitere interessante Angaben nach eigner Anschauung finden sich über das indische Drachenblut in dem Werke von A. Tschirch "Indische Nutz- und Heilpflanzen". Tschirch, welcher persönlich die Drachenblutbäume beobachtete und dieselben in obigem Werk beschreibt und abbildet, sagt folgendes:

"Auch das indische Drachenblut stammt bekanntlich von einem Rottan: Daemonorops Draco Bl. (Auf Malaiisch Djernang, Djerenne in Makassar). Ich sah solches in schönen Stücken in Singapore und erfuhr dort, dass das Dragons-Blood besonders an der Ost-Küste Sumatras, von Jambie, Palembang und Siak dahin gelangt und dass man es im Handel oft in großen Krusten von 15—20 Katties (1 Kattie = 617,6 g) antrifft, von denen die beste, sogenannte Preniasorte das direkt ausgeslossene, die zweite, schlechtere Sorte das durch Auskochen der Früchte gewonnene Hars darstellte. Außer in Lumps (= Klumpen) findet man aber das Drachenblut auch in Reeds d. h. den charakteristischen, in Palmblattstreifen gehüllten Stengeln, die nach den von mir eingezogenen Erkundigungen aus den gepulverten Klumpen durch Kneten hergestellt werden."

Das Rohharz.

Das von mir zur Untersuchung herangezogene Drachenblut war die Handelssorte "in bacillis". Die Stengel selbst waren in Blätter und zwar (wie Herr Prof. Pfitzer in Heidelberg gütigst konstatierte) in Blätter einer Licuala-Art eingewickelt und oben und unten mit Rottanhalmen zugebunden. Das Harz war von der Firma Gehe & Co. bezogen.

Dasselbe stellte außen dunkle, auf dem Bruche hochrote Stücke dar, die weder unter der Lupe, noch unter dem Mikroskop krystallinische Beschaffenheit erkennen ließen. Gepulvert wurde das Drachen-

blut bedeutend heller in der Farbe und seigte unter der Lupe zahlreiche Verunreinigungen, Holz und Deckschüppchen, letztere von den Früchten herstammend. Der Schmelzpunkt des Harzes lag bei 700; es schmolz zu einer prachtvoll roten, fast klaren Masse zusammen, zeigte aber auch nach dem Erkalten keine krystallinische Beschaffenheit. In Alkohol und Aether war es leicht löslich, teilweise in Benzol, Chloroform, Schwefelkohlenstoff, Essigather und Petroläther; keine der Lösungen zeigte wahrnehmbare saure Reaktion. Salpeter- und Salzsäure lösten das Harz beim Erhitzen, Schwefelsäure schon in der Kälte. Die sauren Lösungen ließen in Wasser das Rohharz unverändert in Lösungsverhältnissen und Schmelzpunkt fallen. Bei längerer Einwirkung von Säuren nimmt das in Wasser ausgefallene, gut ausgewaschene Harz einen brenzlichen Geruch — besonders bei Verwendung von Schwefelsäure an und zeigt auch im Aeusseren Veränderung. In keinem Fall konnte ich nach sorgfältigem Auswaschen die zur Lösung verwendeten Säuren in dem gefällten Harz selbst nachweisen. Es sei dies besonders hervorgehoben, da Melandri und Herberger — wohl infolge von oberflächlichem Auswaschen — das ausgefallene Harz für einen Ester der betreffenden Säure hielten. Ersterer sprach das ausgefallene Produkt sogar für ein Alkaloid an. (Vergl. die Einleitung.)

Ich stellte mit dem gepulverten Rohharz folgende Vorversuche behufs Orientierung an:

I. Prüfung auf flüchtige Substanzen, Oele, Kohlenwasserstoffe etc. Mit ungefähr zwei Kilo des fein gepulverten Rohharzes beschickte ich eine geräumige Destillier-, sogenannte Etagenblase in der Weise, daß auf 3 Siebböden übereinander das Harz ausgebreitet lag und so den durchstreichenden gespannten Dämpfen volle Fläche zur Einwirkung bot. Selbst nach 12 stündiger Einwirkung konnte aus dem Destillat nicht die geringste Spur einer flüchtigen Substanz erhalten werden, das Destillat war ungefärbt, roch etwas brenzlich und reagierte neutral.

II. Prüfung auf freie Säuren. Die ätherische Lösung der Droge schüttelte ich im Scheidetrichter mit einer sehr verdünnten Kalilauge 1:1000 einerseits und einer ebenso verdünnten Kaliumkarbonatlösung andererseits aus. Nach Trennung beider Schichten zersetzte ich sowohl die Kalilauge, als die Kaliumkarbonat

lösung und schüttelte die saure Flüssigkeit mit Aether und Petroläther aus. In keinem der beiden Fälle konnte ich freie Säuren nachweisen.

III. Prüfung auf aldehyd- und ketonartige Körper. Die ätherische Lösung der Droge schüttelte ich mit einer konzentrierten Sulfitlauge aus, um eventuell vorhandene Aldehyde oder Ketone als Doppelverbindungen mit saurem Natriumsulfit in Lösung zu erhalten. Die mit Schwefelsäure zersetzte Sulfitlauge gab nach dem Vertreiben der schwefeligen Säure an Aether keinen Körper von Aldehyd- oder Ketonnatur ab.

Nachdem es mir nicht gelungen war, auf diesem Wege das Rohharz in verschiedene Bestandteile zu zerlegen, versuchte ich vermittelst der oben angeführten Lösungsmittel einen Weg zu finden, der dem Rohharz verschiedene Substanzen zu entziehen gestattete. Ich bemerkte hierbei, dass die ätherische Lösung des Drachenblutes auf Zusatz von absolutem Alkohol allmählich einen rein weißen, amorphen Körper fallen ließ. Wurde nach längerem Stehen und Uebersättigen mit absolutem Alkohol von diesem weißen Körper abfiltriert, der Aether-Alkohol abgezogen, und das zur Trockne gebrachte Filtrat mit Petroläther behandelt, so ging ein gelbes Harz in den Petroläther über, welcher abgedampft eine kolophoniumartige Masse hinterließ. Nach dem Erschöpfen des roten Harzes mit Petroläther resultierte dasselbe rein als prachtvoll roter Körper, der im Gegensatz zum Ausgangsmaterial ganz klar und durchsichtig war und ein tast hellrotes Pulver gab. Bei der Behandlung der Rückstände, welche bei der ersten Operation (Lösen des Rohharzes in Aether) geblieben waren, mit siedendem Alkohol wurde denselben ein braunes, ätherunlösliches Harz entzogen. Dasselbe wurde durch Eingießen der alkoholischen Lösung in Aether gereinigt.

An der Hand dieser Ergebnisse war es mir nicht schwer, einen möglichst kurzen Weg zu finden zur Herstellung der einzelnen Körper, er war in den Grundzügen schon gegeben und gestattete bei Anwendung der verschiedenen Lösungsmittel eine fast quantitative Trennung der vier Körper.

Der zuerst erhaltene Körper, ein weißes Harz, hat auf Grund der nachfolgend beschriebenen Untersuchungen von Tschirch den Namen Dracoalban erhalten. Inwiefern dieser an das Alban des Guttapercha (Tschirch und Österle Arch. d. Pharm. 1892) erinnernde Name gerechtfertigt ist, werde ich am Ende der Untersuchungsergebnisse erörtern.

II. Weisses Harz Dracoalban.

Zur Reindarstellung des Dracoalbans löste ich ca. 2 Kilo fein gepulvertes Drachenblut in Aether und erschöpfte es im Perkolator solange, als noch der Aether gefärbt ablief. Der Aether wurde bis sur Hälfte des Volumens abgezogen und die doppelte Menge absoluten Alkohols hinsugefügt. Schon nach kurzer Zeit fiel das weiße Dracoalban in reichlichen voluminösen Flocken aus. Dasselbe wurde auf dem Filter ausgewaschen, bis es farblos geworden und zur Reinigung wieder in Aether gelöst. Um auch die letzten Spuren des in Kalilauge löslichen roten Harzes zu entfernen, schüttelte ich die ätherische Lösung wiederholt mit wässriger Kalilauge aus, trennte beide Schichten und filtrierte die so behandelte Dracoalbanlösung in absoluten Alkohol, dem einige Tropfen Salpetersäure sugesetzt waren. Auf diese Weise resultierte das Dracoalban völlig weiß und rein.

Will man auch die drei anderen Körper zugleich darstellen, so ist dieser Weg der praktischste; hat man nur Dracoalban herzustellen, so kann man auch das Drachenblut direkt mit Petrolaether behandeln und diese Lösung in Alkohol eingießen. Man erhält so als Nebenprodukt das gelbe, kolophoniumähnliche Harz. Auch kann man Drachenblut mit wässrigem Kali ausziehen und den Rückstand mit Aether behandeln. Letztere Methode liefert eine gute Ausbeute, da das weiße und gelbe Harz in Alkali völlig unlöslich sind, freilich geht die Hauptmenge, das reine rote Hars — wenn man es als solches, also nicht zersetzt gebrauchen will - verloren. Die Ausbeute des Dracoalbans ist der Menge nach, da dasselbe sehr voluminös und leicht ist, sehr gering; es lieferten zu verschiedener Zeit bezogene Rohharze nur bis höchstens 2,5 Proz. Dracoalban, je nach Baschaffenheit der Droge. Das Drachenblut, welches nicht in Stengeln, sondern in massa in den Handel kommt, liefert kaum merkliche Spuren des weißen Körpers, da es wie schon oben erwähnt, stark verfälscht ist. Es ist vielleicht nicht zu viel behauptet, wenn ich den Gehalt an Dracoalban für ein Charakteristicum der Echtheit und Unverfälschtheit der Droge anführe.

Das Dracoalban stellt ein völlig weißes, sehr leichtes, auf Wasser schwimmendes, amorphes Pulver dar, welches beim Reiben so stark elektrisch wird, daß die einselnen Partikelchen fast meterweit springen und das Einfüllen des Körpers nach dem Zerreiben in ein Gestäs unmöglich machen.

Kinen genauen Schmelspunkt konnte ich nicht feststellen, da das Dracoalban bei 192—1930 nur erweichte und dann nicht schmolz, sondern sich unter Schwärzung zersetzte und über 2000 zu verkohlen begann. Die Löslichkeitsverhältnisse sind folgende:

Aether	löslich	Methylalkoh	ol uniösi.	Toluol	löslich
Resignther	unlösl.	Amylalkohol	"	CS ₂	*
Petroläther	löslich	Bensol	löslich	Aceton	*
Aethylalkohol	unlösl.	Chloroform	77	Eisessig	unlöal.
	Kalilauge	unlöslich,	Phenol lösli	ich.	

Ich versuchte weiterhin, das Dracoalban zu krystallisieren, indem ich konsentrierte Lösungen herstellte und dieselben im Eiskeller mitten in's Eis einbettete und 8 Tage stehen ließ. Ich versuchte es mit folgenden Lösungsmitteln: Petroläther, Aether, Benzol, Aeeton, Chloroform, Schwefelkohlenstoff. Aus diesen Flüssigkeiten war das Dracoalban amorph ausgefallen und auch fortgesetzte Krystallisationsversuche gaben nicht das gewünschte Resultat.

Zur Ergründung der chemischen Natur des Dracoalbans führte ich folgende Elementar-Analysen und Versuche aus.

I. Elementaranalysen des Dracoalbans. Dasselbe im Sauerstoffstrom mit Kupferoxyd verbrannt ergab folgende Zahlen:

Gefunden :			Berechnet fü	
_	I.	IL 70.00	C ₅ H ₁₀ O 70,0	
C H	70,27 11,7 2	70,23 11,66	70,0 11,6	
Ō	18,01	18,11	18,4	

Es berechnet sich aus diesen Zahlen die einfache Formel auf: $C_5 H_{10} O$.

II. Molekulargewichtsbestimmung des Dracoalbans. Dieselbe ergab, ausgeführt nach der Raoult'schen Methode: Erstarrungspunkterniedrigung von Phenol im Mittel aus 4 Bestimmungen:

Gefunden: Berechnet für $4 \times C_5 H_{10} O (-86)$ 3425

4

Da nach der Elementaranalyse die einfache Formel des Dracoalbans C^5 H_{10} O beträgt und die Molekulargewichtsbestimmung 342,5 ergab, so ist die Molekularformel dieses Körpers das vierfache der einfachen Formel, demnach C_{20} H_{40} O_4 .

III. Verseifungsversuche mit Dracoalban. Das Dracoalban wurde mit wässeriger Kalilauge, in der es (siehe obige Tabelle) unlöslich ist, sorgfältigst angerieben und fast einen Monat lang mit gespannten Dämpfen erhitzt. Nach dem Abfiltrieren und Zersetzen Filtrates mit Säure ging nichts in den Aether über; die Lauge hatte also nichts vom Dracoalban aufgenommen und noch viel weniger dasselbe verseift. Das auf dem Filter zurückgebliebene Harz war unverändert in seiner ursprünglichen Form geblieben. Eine zu gleicher Zeit eingeleitete alkoholische Verseitung lieferte negatives Resultat. Auch Kalilaugen verschiedener Stärke blieben ohne Einwirkung. Ich versuchte weiterhin vermittels Säure eine Spaltung zu erzielen und probierte im Reagenzrohr die Löslichkeit des Dracoalbans in Schwefel- und Salzsäure. Letztere nahm selbst beim Erhitzen nichts auf, Schwefelsäure löste nicht, sondern verkohlte das Harz. Ich rieb trotzdem eine größere Menge des Dracoalbans im Mörser mit verdünnter Schwefelsäure an, erwärmte und fügte neue Mengen konzentrierter Säure hinzu. Auch auf diese Weise wurde keine Lösung erzielt, das Harz schwamm auf der Saure und die geringen Mengen, welche eine Veranderung erlitten, verkohlten ohne vorherige Lösung. Trotzdem goß ich die Schwefelsäure vom unberührten Dracoalban ab und zwar in Wasser. Letzeres schüttelte ich mit Aether und Petroläther aus, ohne auch nur eine Spur in Lösung zu bekommen.

Somit war es mir nicht gelungen, eine Hydrolyse herbeizuführen und ist die "Ester"-Natur beim Dracoalban ausgeschlossen.

IV. Acetylierung sversuch des Dracoalbans. Ungefähr 5 gr des Dracoalbans erhitzte ich am Rückflußkühler mit Essigsäureanhydrid unter Zusatz von etwas frisch geschmolzenem Natriumacetat. Trotzdem ich die Einwirkung auf mehrere Tage ausdehnte, war die Einführung des Acetylrestes nicht erfolgt. Das Filtrat in Wasser eingegossen und letzteres mit Aether ausgeschüttelt, hinterließ beim Verdunsten des Aethers keinen Rückstand. Nach diesem Versuch ist auch die "Alkohol"-Natur beim Dracoalban ausgeschlossen.

V. Verhalten gegen salzsaures Hydroxylamin. Einige Gramm des (stickstofffreien) Dracoalbans erwärmte ich mit wässeriger salzsaurer Hydroxylaminlösung unter Zusatz einiger Tropfen Kalilauge, um es eventuell in einen Stickstoff enthaltenden Körper, ein Ketoxim oder ein Acetoxim überzuführen. Nach den Vorversuchen mit dem Rohharz war mit Sulfitlauge ein aldehyd- oder ketonartiger Körper nicht erhalten worden; es war auch bei dieser Manipulation nicht möglich aus dem Dracoalban einen stickstoffhaltigen Körper darzustellen. Dasselbe wurde jedesmal unverändert wieder erhalten. Auch gab es mit fuchsinschwefliger Säure keine Farbenreaktion auf Aldehyde.

VI. Verhalten gegen salzsaures Phenylhydrazin. Im Falle Hydroxylamin — weil wasser- und alkohollöslich — auf das in Wasser und Alkohol völlig unlösliche Dracoalban nicht hätte einwirken können, machte ich den Versuch mit dem in Aether ebenso, wie Dracoalban, löslichen salzsauren Phenylhydrazin. Die ätherische Lösung des letzteren wurde mit einer konzentrierten Lösung des ersteren vermengt und mehrere Tage am Rückflußkühler erwärmt. Auch hier konnte kein stickstoffhaltiger Körper: ein Hydrazon, erhalten werden. Nach diesen beiden Versuchen scheint auch die "Aldehyd" und "Keton"-Natur beim Dracoalban ausgeschlossen zu sein.

VII. Einwirkung von Jodwasserstoffsäure. Im Falle im Dracoalban zwei Alkoholreste durch Sauerstoff oder zwei Kohlenwasserstoffreste in ähnlicher Bindung, wie bei Aethern, vorhanden wären, mülste durch Einwirkung von Jodwasserstoffsäure Spaltung in dem Sinne erfolgen, daß ein alkoholartiger Körper und ein jodiertes Radikal resultierte. Selbst nach tagelanger Einwirkung einer starken, frischbereiteten Jodwasserstoffsäure konnte ich nicht einmal die Lösung von auch nur Spuren des Ausgangsmaterials konstatieren.

VIII. Verhalten gegen Kalilauge im zugeschmolzenen Rohr bei 1800. In einem sorgfältig zugeschmolzenen Rohr, welche einige Gramme des Dracealbans und, zu einem Drittel gefüllt, starke Kalilauge enthielt, erhitzte ich diese Mischung tast 24 Stunden lang im Kanonenofen auf 1800. Das Dracealban hatte eine geringe Bräunung erfahren, der Filterrückstand sowohl, wie die aus dem angesäuerten Filtrat durch Ausstand sowohl, wie die aus dem angesäuerten Filtrat durch Ausstand

schütteln gewonnene Aetherlösung enthielt das Ausgangsmaterial unverändert. Dasselbe zeigte wieder folgende Löslichkeit:

Kalilauge: unlöslich, Amylalkohol: unlöslich,

Aether: löslich, Benzol: löslich,

Essigäther: unlöslich, Toluol: "

Petroläther: löslich, Choroform: löslich,

Alkohol: unlöslich, Schwefelkohlenstoff: löslich,

Methylalkohol: unlöslich, Eisessig: unlöslich,

Aceton: löslich.

IX. Verhalten gegen schmelzendes Kalium-hydroxyd. Ich schmolz in einem Nickeltiegel 100 g Kalium causticum fusum unter Zusatz einiger Tropfen Wasser. Der erste Varanch lieferte beim Eintragen des Harzes eine große Menge ungelöster Substanz. Der zweite Versuch löste bei Einhaltung einer höheren Temperatur fast die ganze Menge des allmählich eingetragenen Dracoalbans; die Schmelze in Wasser gelöst, filtriert und mit Säure übersättigt, gab an Aether schon deutlich durch den Geruch wahrnehmbare Essigsäure ab. Die wässrige Flüssigkeit gab mit Ca SO₄ Oxalsäure-Reaktion.

X. Nitrierung des Dracoalbans mit Salpeter-Ich trug in starke, erwärmte Salpetersäure allmählich einige Gramm des Dracoalbans ein. Es erfolgte unter heftiger Reaktion und Entwickelung von NO-, resp. NO₂-Dämpfen fast völlige Lösung, nur ein ganz kleiner Teil blieb als dunkle, unlösliche Masse zurück. Ich gols die klare Lösung in Wasser ein und sammelte das flockig ausfallende Nitroprodukt auf einem Filter. Nach sorgfältigem Auswaschen — Diphenylamin gab mit den letzten Waschwässern keine Blaufärbung mehr — trocknete ich das Nitrodracoalban und bestimmte seine Eigenschaften. Dasselbe war ein gelbes amorphes, geruchloses Pulver, welches nach der bekannten Methode: Schmelzen mit Natrium, Nachweis des gebildeten Na CN als Fe4 (Fe CN4)2, starke Stickstoffreaktion gab, auf dem Platinblech mit hellem Lichte schnell verbrannte und nun im Gegensatz zum Ausgangsmaterial sowohl in Alkalien als auch in Alkohol (heis) löslich war. reinigte das Nitroprodukt durch wiederholtes Lösen in verdünnter Kalilange und Ausfällen mit Säure. Dasselbe war aschefrei.

XI. Reduktion des Nitrodracoalbans zur Amidoverbindung. Um noch vor der Elementaranalyse des Nitrodracoalbans ungefähr einen Anhalt zu bekommen, ob ein Mono-, Dioder Trinitroderivat entstanden sei, nahm ich die Reduktion in saurer Lösung zu den korrespondierenden Mono-, Dioder Triaminen vor. Da letztere durch bestimmte Reaktionen ausgezeichnet sind, war es vielleicht möglich, einen Schluß auf die Nitroverbindung als Ausgangsmaterial zu ziehen.

Zuerst konstatierte ich, dass hier überhaupt keine aliphatische, sondern eine aromatische Verbindung vorlag, dadurch, dass ich auf das Nitroprodukt salpetrige Säure einwirken ließ. Das Nitrodraco-alban wurde zu diesem Zwecke in verdünntem Kali gelöst und Natriumnitrit und Schwefelsäure zugefügt. Nach längerer Einwirkung wurde absiltriert und das Filtrat im Ueberschuß mit Alkali versetzt: Es trat weder eine Rotfärbung von Nitrolsaurem Kali, noch eine, Blaufärbung von Pseudonitrolsaurem Kali ein, sondern eine schwache Gelbfärbung.

Die Reduktion der Nitroverbindung bewerkstelligte ich so, dass ich in eine heisse Mischung von Zinn und Essigsäure das sein zerriebene Nitrodracoalban eintrug. Die Einwirkung war eine sehr langsame, erst nach langem Erhitzen und österem Regenerieren der Reduktionssitissigkeit trat Lösung ein. Das Filtrat ließ in Wasser einen fast weisen, voluminösen Niederschlag fallen, der nun im Gegensatz zum Ausgangsmaterial basische Eigenschaften angenommen hatte. Das Amidodracoalban war in Kalilauge unlöslich, leicht löslich in verdünnten Säuren, aus denen es durch Kalilauge ausgefällt wurde. Blei- und Platinchlorid gaben ebenfalls Fällungen — das erstere eine weiße, das letztere eine gelbe.

XII. Acetylierung des Amidodracoalbans. Da die Amidoverbindungen mit dem Acetylrest meist gut krystallisierende Verbindungen geben, so ließ ich auf das Amidoprodukt Essigsäureanhydrid und etwas geschmolzenes Natriumacetat einwirken. Das in Wasser gegossene Produkt wurde sorgfältig ausgewaschen, bis das Waschwasser, mit etwas Natronlauge eingedampft, keine Kakodylreaktion mehr mit arseniger Säure gab, und ein Teil in Essigsäure gelöst und zur Krystallisation bei Seite gestellt. Selbst bei einer Kälte von — 10° fiel das acetylierte Amidodracoalban amorph

aus. Der andere Teil wurde zum Nachweis einer Acetylgruppe mit Kali verseift und mit Phosphorsäure destilliert. Schon beim Erhitzen mit Phosphorsäure im Reagenzglas trat der Essigsäuregeruch auf. Das Amidodracoalban war also übergegangen in Acetylamidodracoalban.

XIII. Untersuchung der Amidogruppen.

- a) Monamine. Ich erwärmte eine geringe Menge des Amidodracoalbans mit Natronlauge und Chloroform, ohne jedoch einen Geruch, noch Isonitril wahrnehmen zu können. Mit Schwefelkohlenstoff erwärmt zur Bildung einer Sulfoverbindung trat beim Destillieren mit Phosphorsäure kein Geruch auf, der auf eine senfölartige Verbindung hätte schließen lassen.
- b) Di- und Triamine. Die alkoholische Lösung des Amidodracoalbans versetzte ich mit einigen Tropfen Eisenchloridlösung und ließ ruhig stehen. Schon nach kurzer Zeit zeigte die Flüssigkeit eine Rötung, welche schließlich zu einer intensiv roten Farbe wurde.

Leider hatte ich nicht Material genug, um auch die Einwirkung von salpetriger Säure zu untersuchen und zu konstatieren, ob eine Diazotierung oder Bildung von Nitrosamin oder von Farbstoffen erfolgt war. Immerhin konnte ich aus der Eisenchloridreaktion auf ein Polyamin schließen und das umsomehr, als durch die Einwirkung von kochender Salpetersäure meist Trinitroderivate entstehen, welche bei der Reduktion Polyamine geben.

Die folgende Elementaranalyse bestätigte meine Vermutung.

XIV. Elementaranalyse des Nitrodracoalbans. Die Stickstoffbestimmung desselben nach der volumetrischen Methode von Dumas ergab:

0,142 g Substanz: 9,05 Proz. N.

Es berechnet sich aus dieser Menge das Trinitroprodukt des Dracoalbans: C_{20} H_{37} O_4 $(NO_2)_8$; dasselbe erfordert, auf diese Formel berechnet:

N = 8.9 Proz. C = 50.82 . H = 7.63 .

Eine zweite Verbrennung des Nitrodracoalbans, mit feinem Kupferoxyd gemischt und mit vorgelegter Kupferspirale — zur Reduktion der Stickoxyde — ergab tolgende Zahlen:

C = 50,10H = 7,35,

Diese Werte stimmen wiederum auf obige aus dem Trinitroprodukt berechneten Zahlen.

Das Resultat der Elementaranalyse des nitrierten Körpers läst sich dahin zusammenfassen, dass thatsächlich, wie ich aus den Amidoreaktionen schloss, ein Trinitroprodukt erhalten worden war:

Trinitrodracoalban — $C_{20}H_{27}O_4(NO_2)_2$

Es kommen also dem Dracoalban selbst und seinen Derivaten folgende Formeln zu:

Dracoalban:

C20 H40 O4,

Trinitrodracoalban: Triamidodracoalban: C₂₀ H₃₇ O₄ (NO₂) 8,

 $C_{20} H_{27} O_4 (NH_2)$

Acetyltriamidodracoalban: C_{20} H_{27} O_4 (NH. CH₃. CO)₂ (?).

Da das Dracoalban in seinem Verhalten physikalisch und chemisch — auch in seinem Kohlenstoffgehalt — an das Alban, wie es O. Oesterle (Tschirch und Oesterle, Arch. d. Pharm. 1892) aus der Guttapercha isolierte, erinnert, so wählte Tschirch für dasselbe den Namen Dracoalban.

Das zweite von mir aus dem Drachenblut isolierte Harz wurde von Tschirch Dracoresen genannt, da es zu den sogenannten "indifferenten" Harzen, wie sie beispielsweise auch im Opopanax vorkommen (Tschirch und Baur, Arch. d. Pharm. 1895), gehört.

Gelbes Harz: Dracoresen. Ш.

Zur Darstellung des Dracoresens in größerer Menge — den Weg habe ich eingangs der Arbeit schon kurz erwähnt — verfährt man folgendermalsen:

Die ätherisch-alkoholische Drachenblutlösung, welche als Filtrat der Dracoalbanfällung erhalten wurde, dampfte ich nach Abzug des Aether-Alkohols zur Trockne ein und zog im Perkolator das gut zerriebene Harz mit heißem Petroläther aus. Die rote Lösung mulste ich wiederholt sowohl durch dreifache Filter filtrieren, als auch mit wässriger Kalilauge ausschütteln, um sie ganz vom roten Farbstoff su befreien. Alsdann resultierte eine gelbe Lösung des Dracoresens Es ist zu beachten, dass beim Perkolieren das feingepulverte Hars am Boden zusammenläuft und für Petroläther nicht mehr durchgängig ist, auch von der Lösung nichts mehr abfließen kann. Ich mischte daher das gepulverte Harz vor der Perkolation mit feinem Sand und erzielte so den Wegtall oben genannter unangenehmer Störungen. Das Perkolieren mit Petroläther dauerte bis zur Erschöpfung nicht sehr lange und hinterblieb das eigentliche reine rote Harz des Drachenblutes.

Will man Drachenblut nur auf Dracoresen verarbeiten, so kann man dasselbe mit Petroläther direkt ausziehen, diesen zur Trockne bringen und mit absolutem Alkohol aufnehmen. Auf diese Weise hinterbleibt das in Alkohol unlösliche Dracoalban, während das Dracoresen in alkoholischer Lösung resultiert. Nach dieser Methode nahm ich auch die Reinigung des vermittelst Petroläthers erhaltenen Dracoresens von den letzten Spuren Dracoalban vor.

Leider war es mir nicht möglich, (auch durch wochenlanges Trocknen über Chlorcalcium im Exsiccator und im Trockenschrank nicht) das Dracoresen pulverförmig zu erhalten. Der Petroläther wurde, wie von den meisten Harzen, kontinuierlich zurückgehalten und konnte erst durch tagelanges Einleiten von Wasserdämpfen entfernt und das Dracoresen spröd und pulverisierbar abfiltriert werden.

Es ist aus diesem Grunde praktischer, ganz von der Verwendung des Petroläthers abzusehen, vorausgesetzt, daß man nur Dracoresen und nicht die übrigen Körper zugleich darstellen will. Man verfährt dann so, daß man die ätherische Lösung des Drachenblutes bis zur wirklichen Erschöpfung mit wässerigem Kali ausschüttelt und die gelbe Lösung zur Trockne bringt. Letztere enthält nur noch Dracoalban und Dracoresen und trennt man beide, wie oben, mit absolutem Alkohol. Aber selbst aus Alkohol wird das Dracoresen nicht völlig hart erhalten, ein Durchleiten von Wasserdämpfen ist sur Reinigung in jedem Fall erforderlich.

In Pulverform stellt das Dracoresen ein hellgelbes, leicht schmelzendes Harz dar, welches beim Reiben nicht elektrisch wird und den Schmelzpunkt 74° hat, also etwa den gleichen wie das Rohharz. Das Dracoresen zeigt folgende Löslichkeitsverhältnisse:

Aether: löslich	Toluol: löslich,
Petroläther: ,,	Chloroform: .,
Essigather: "	CS ₂ : "
Eisessig: ,.	Alkohol:
Kalilauge: unlöslich	Methylalkohol:
Benzol: löslich	Amylalkohol: "
Phenol: ,,	Aceton: "

Die Krystallisationsversuche mit Dracoresen fielen alle negativ aus; Schwefelsäure löst das Harz unter Schwärzung, dabei tritt ein brenzlicher Geruch auf und das Harz fällt in Wasser fast schwarz und verkohlt, jedenfalls völlig verändert aus. Es zeigte dann folgende Löslichkeitsverhältnisse:

Aether: unlöslich.

Chloroform: löslich.

Petroläther: unlöslich.

Schwefelkohlenstoff: löslich. Kalilauge: etwas löslich.

Das Dracoresen wird demnach durch Schwefelsäure zersetzt.

I. Elementaranalyse des Dracoresens. Dasselbe lieferte im Sauerstoffstrom über CuO verbrannt folgende Zahlen:

Germinen.			регеспиет и	
	I.	11.	III.	$\mathbf{C}_{18}\mathbf{H}_{22}\mathbf{O}$
C	80,70	80,50	80,63	80,40
H	10,70	10,69	10,66	11,2
0	8,6	8,81	8,71	8,24

II. Molekulargewichtsbestimmung des Dracoresens. Dieselbe ergab nach der Raoult'schen Methode im Mittel aus vier Bestimmungen:

Gefunden: Berechnet für $2 \times C_{18} H_{22} O (= 194)$ 407,0 388,0

Wahrscheinlich kommt dem Dracoresen auf Grund der Elementaranalysen und der Molekulargewichtsbestimmung die Formel zu: C₂₅ H₄₄ O₂.

III. Verseitungsversuche mit Dracoresen: Ich erhitzte das Dracoresen mit wässeriger Kalilauge einerseits, und alkoholischer Kalilauge andererseits Monate lang in gespannten Dämpfen, ohne daß auch nennenswerte Mengen gelöst worden waren. Die Kalilauge ließ mit Säure übersättigt allerdings etwas Harz fallen, dasselbe erwies sich jedoch als unverändertes Dracoresen. Ich nahm zum Verseifungsversuch solches Dracoresen, welches noch nicht durch heiße Dämpfe vom Petroläther befreit worden war. Auch beim Durchleiten von heissen Wasserdämpfen durch die alkalische, das Harz suspendiert enthaltende Flüssigkeit konnte ich keine Lösung erzielen. Allerdings gingen dabei flüchtige Stoffe über, leider in so geringer Menge und mit Petroläther — aus der Darstellung zurückgehalten — verunreinigt, daß ich eine Elementaranalyse nicht machen konnte. Bei der Fraktion dieser flüchtigen

Flüssigkeit gingen zuerst die das Dracoresen schmierig machenden Anteile von Petroläther über, dann hörten die Fraktionen auf, um bei 200° wieder zu beginnen. Diese dunkel gefärbten Anteile von 200—215° rochen wahrnehmbar mentholartig und ich stellte, soweit es mir die geringe Menge Flüssigkeit gestattete, einige Reaktionen auf Menthol an.

Letzteres geht bei 217° über und war es also nicht ausgeschlossen, daß diese Fraktion von 200—215° derartige Stoffe enthielt. Chloralhydrat und Salzsäure versetzte ich nach und nach mit einigen Tropfen der Fraktion und ließ die Mischung stehen. Nach einiger Zeit trat schwache Rotfärbung ein, was auf Menthol deuten würde.

Weiterhin löste ich einige Tropfen der Fraktion in Salpetersäure und ließ stehen: Nach einigen Stunden hatten sich 2 Schichten gebildet. Auch dies ist für Menthol charakteristisch. Bei Zugabe von Schwefelsäure zur Fraktion trat eine trübe Mischung ein, die immer dunkler wurde; am folgenden Tage hatten sich zwei Schichten gebildet, die obere müßte bei Anwesenheit von Menthol Menthen sein.

Da ich nicht genug Material für eine Verbrennung hatte, beschränke ich mich darauf, die obigen Reaktionen anzuführen, ohne behaupten zu wollen, dass diese Fraktion wirklich Menthol enthielt, immerhin ist die Möglichkeit vorhanden, da ja das Menthol ein in pflanzlichen Produkten öfter vorkommender Körper ist.

Weitere Verseifungsversuche mit verdünnten und konzentrierten Säuren waren ebenfalls ohne Resultat.

Eine Acetylierung mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat lieferte auch ein negatives Resultat. Das Dracoresen ist im wahrsten Sinne des Wortes ein "indifferentes" Harz und scheint nach obigen Untersuchungen weder ein Ester, noch eine Säure, noch ein Alkohol, noch nach den Vorversuchen mit Sulfitlauge (vide No. I Rohharz) ein Aldehyd oder Keton zu sein.

Die Elementaranalyse ergab Sauerstoff und keinen Stickstoff. Ein Kohlenwasserstoff ist das Dracoresen demnach auch nicht.

Den Hauptbestandteil in Bezug auf Quantität bildet im Drachenblut das reine rote Harz, welches, wie die folgenden Erörterungen zeigen werden, ein Gemenge zweier Ester darstellt:

IV. Reines rotes Harz-Gemisch von Estern.

Zur Darstellung der unzersetzten Ester kann nur ein Weg eingeschlagen werden: Man löst das Rohharz in Aether, fällt das Dracoalban mit Alkohol und dampit das Filtrat zur Trockne. Der Rückstand wird auf das sorgfältigste quantitativ mit Petroläther erschöpft, also vom Dracoresen befreit und dann getrocknet. Das auf diese Weise erhaltene reine, rote Harz stellt eine schöne, rote, durchsichtige und amorphe Masse dar, die zerrieben ein hellrotes Pulver liefert. Den Schmelzpunkt erhielt ich bei 72°. Das Rohharz schmilzt bei 70°, die anderen Bestandteile scheinen also denselben herabzudrücken, obgleich ihre Schmelzpunkte höher liegen. In Schwefelsäure löst sich das Harz anfangs rot, später braun werdend und fällt in Wasser aus, jedoch nicht unverändert, da der Schmelzpunkt auf 115° gestiegen war.

Die Löslichkeitsverhältnisse des roten Harzes sind folgende:

Schwefelkohlenstoff: löslich Aether: löslich Essigäther: unlöslich Chloroform: schwer löslich Petroläther: Benzol: Eisessig: löslich Toluol: löslich Kalilauge: Alkohol: Amylalkohol: Spuren löslich Phenol: kaum löslich Methylalkohol: Aceton:

- I. Verseifung der Ester: Ungefähr 500 g des roten Harzes erhitzte ich fast 3 Monate lang in gespannten Dämpfen. Erst nach dieser Zeit war die Hydrolyse beendigt und konnte ich aus der alkalischen Lösung nach Uebersättigung mit Säure die zum Ester gehörige, resp. aus ihm abgespaltene krystallisierte Säure nachweisen. Weit schneller gelingt die Verseifung, wenn man durch die alkalische Lösung des Harzes heiße Wasserdämpfe leitet. Diese von Tschirch eingeführte Methode der Verseifung giebt vorzügliche und sehr schnelle Resultate. Auf diese Art war die Hydrolyse schon nach 8 Tagen beendet. Dieselbe liefert 3 Körper:
- I. Die krystallinische Säure, II. den zugehörigen Alkohol, III. bei der Verseifung übergehende, mit den Wasserdämpfen flüchtige Stoffe.
- I. Die krystallinische Säure. Nach beendigter Verseifung übersättigte ich die dunkelbraune alkalische Flüssigkeit mit Salzsäure und schüttelte das vom ausfallenden Alkohol erhaltene

Filtrat mit Aether aus, und zwar so lange, als noch Anteile vom Aether aufgenommen wurden. Die ätherische Lösung dampste ich ein und überließ sie der Selbstverdunstung und Krystallisation. Es resultierten braune Krystalle, und zwar in reichlicher Menge, so daß das ganze zu einem Krystallbrei erstarrte. Ich nahm mit heißem Wasser auf, liess auskrystallisieren, löste wiederum und ließ nochmals auskrystallisieren. Auf diese Weise erhielt ich die Säure blendend weiß mit einem Schmelzpunkt von 1260. Um dieselbe gans rein zu erhalten, versuchte ich die Sublimation und zwar bei äußerst geringer Temperatur. Nach einigen Tagen erhielt ich eine große Menge prachtvoller, fast 2 cm langer Nadeln, die nun den Schmelzpunkt 121° zeigten. Mit Eisenchlorid, Silbernitrat und Kupfersulfat erhielt ich erst nach der Neutralisation mit Ammoniak eine Fällung. Ich schloß aus dem Schmelzpunkt und diesen Reaktionen auf Benzoesäure und führte die Elementaranalyse aus. Noch sei erwähnt, daß weder die rohe, ungereinigte Säure, noch die ausgeschüttelte, salzsaure Flüssigkeit eine Reaktion auf Zimmtsäure vermittels Kaliumpermanganat gaben.

Die Elementaranalyse im Sauerstoffstrom über Cu O ergab folgende Zahlen:

Gefunden:				Berechnet für Benzoesäure:	
	I.	n.	III.	C ₆ H ₅ COO H:	
C	6 8, 4 8	68,4 8	68,84	68,85	
H	5,02	4,99	5,0	4,92	
0	26,50	26,53	26,16	26,23	

Die erhaltene Säure war demnach Benzoesäure: C6H6. COOH.

II. Der aus der Verseifung erhaltene Alkohol: Bei der Uebersättigung der alkoholhaltigen Kalilauge mit Salzsäure fiel der Alkohol selbst als brauner amorpher Körper aus. Tschirch hat allen diesen, bei der Verseifung von Harzen entstehenden Alkoholen oder alkoholartigen Körpern den Namen "Resinole" bez. "Resinotannole" gegeben und zwar aus dem Grunde, weil dieselben neben dem Alkoholcharakter auch noch Gerbstoffcharakter tragen. So giebt auch das Dracoresinotannol mit Eisenchlorid einen braunschwarzen, mit Bleiacetat einen hellbraunen und mit Kaliumbichromat einen rotbraunen Niederschlag. Es sind das Reaktionen, welche Tschirch als speziell charakteristisch für die Resinotannole erkannt hat und die z. B. Galbaresinotannol, Benzoresinotannol u. and. m. auch geben.

Das Dracoresinotannol stellt ein hellbraunes, amorphes Pulver dar, welches im Gegensatz zum Ausgangsmaterial in Aether schwer löslich ist. Leicht löslich ist es in Alkohol, in Kaliund Natronlauge, Eisessig, Schwefelsäure, unlöslich in Essigäther und Petroläther.

Den Schmelzpunkt des Dracoresinotannols konnte ich nicht ermitteln, da bei 100-1050 wohl eine Erweichung eintrat, dann aber ohne Schmelzen eine Schwärzung und Zersetzung erfolgte. Das optische Verhalten des Dracoresinotannols konnte ich, da es in Schwefelsäure mit prachtvoller roter Farbe löslich war, durch folgende Reaktion feststellen.

Schwefelsäure löst rot, schwach opalescierend im auffallenden Licht. Läst man zur alkoholischen Lösung des Tannols tropfenweise konzentrierte Schwefelsäure zusließen, so tritt in dünner Schicht eine braungrüne Farbe auf, die Lösung scheidet schließlich einen braunen Körper ab. Mit Salssäure wird die alkoholische Lösung intensiv gelb, in Wasser scheidet sowohl die Salzsäure, wie schwefelsaure Lösung braune Flocken ab.

Das Spektrum der schwefelsauren Lösung des Dracoresinotannols zeigt folgendes:

Dünne Schichten, welche im durchfallenden Lichte gelb erscheinen, absorbieren Blau und Violet. Bei steigender Schichtendicke rückt die Endabsorption gegen rot vor und reicht, wenn die Flüssigkeit im durchfallenden Lichte orangefarben ist, bis etwa $l=0.520~\mu$. Bei weiterer Steigerung der Schichtendicke erscheint die Flüssigkeit im durchfallenden Licht rot und läßt, spektralanalytisch geprüft, nur rot und orange durch. Bänder sind nicht sichtbar.

1. Elementaranalyse des Dracoresinotannols: Die Verbrennungen desselben im Sauerstoffstrom über Cu O ergaben folgende Zahlen:

Gefanden:			Berechnet für:		
	I.	II.	ш.	IV.	$C_4 H_5 O$
C	70,14	70,35	70,25	70,23	70,51
H	6,74	6,70	6,82	6,69	6,80
0	23,12	22, 94	22,93	23,08	22,69

Es berechnet sich aus diesen Werten die einfache Formel: C4 H5 O.

2. Molekulargewichtsbestimmung nach Racult: Da das Dracoresinotannol in Phenol mit hellrosa Farbe, klar und leicht Raoult'schen Methode ausführen. (Benzoresinotannol löste sich z. B. so dunkelfarbig in Phenol, daß ein genauer Erstarrungspunkt nicht ermittelt werden konnte.) [Vergl. Ts[chirch und Lüdy Arch. d. Pharm. 1892.]

Sechs Bestimmungen ergaben im Mittel:

Gefunden: Berechnet für $2 \times C_4$ H₅ O (= 69) 142,0

Es beträgt demnach die Molekularformel des Dracoresinotannols das doppelte der aus den Elementaranalysen berechneten Formel, also C_8 H_{10} O_8

Es ist bei diesem Resultat bemerkenswert, daß das Dracoresinotannol, nicht, wie die meisten der Resinotannole, sechs Kohlenstoffatome enthält, oder ein mehrfaches von sechs, sondern abweichend acht. Tschirch hat über die interessanten Beziehungen dieser Resinotannole auf der Naturforscherversammlung in Wien 1894 einen ausführlichen Vortrag gehalten und gezeigt, daß von den bis jetzt unter seiner Anleitung untersuchten Harze die meisten Resinotannole mit sechs Kohlenstoffatomen lieferten. Eine Ausnahme machte bisher das Toluresinotannol C₁₇ H₁₈ O₅, zu welchem sich nun auch das Dracoresinotannol gesellt.

3. Acetylierung des Dracoresinotannols. Ich löste ungefähr 20 g des Tannols in Eisessig, fügte frisch geschmolzenes Natriumacetat hinzu und Essigsäureanhydrid.

Bei der mehrstündigen Erwärmung trat unter lebhafter Reaktion eine Dunkelfärbung und Ausscheidung von dunkelgefärbten Harzflöckehen ein. Ich unterbrach auf diesem Punkte die Acetylierung und goß die nach dem Erkalten fast klare Lösung in Wasser ein. Das Acetylderivat fiel in dunkelbraunen Flocken aus, die ich auf einen Filter sammelte.

Nach sorgfältigem Auswaschen bis zur Entfernung der letzten Spuren Essigsäure, trocknete ich das Produkt ohne Anwendung von Wärme im Schwefelsäureexsiccator und prüfte, ob ein Acetylderivat entstanden war. Zu diesem Zwecke verseifte ich einige Gramm des braunen Pulvers mit Kalilauge, machte mit Phosphorsäure sauer und destillierte ab. Das braune Pulver gab starke Kakodylreaktion und das Destillationsprodukt roch deutlich nach Essigsäure und reagierte

stark sauer. Es war also eine Acetylierung erfolgt und somit der Alkoholcharakter des Dracoresinotannols bewiesen, der Gerbstoff-charakter war schon durch die oben angeführten Reaktionen ermittelt worden. Das Dracoresinotannol rechnet also mit Recht zu den eigentlichen "Resinotannolen".

4. Elementaranalyse des Acetyldracoresinotannols. Dieselbe ergab im Sauerstoffstrom über Cu O ausgeführt folgende Zahlen:

Gefunden:		nden :	Berechnet für:
	I.	II.	$C_8 H_9 O_2 \cdot CH_3 \cdot CO$
C.	73,73	73,47	73,20
H.	7,22	7,26	7,32
0.	19,05	19,27	19.4 8

Die erhaltenen Zahlen stimmen für die doppelte Formel, bestätigen also die Molekulargewichtsbestimmung. Demnach kommt dem Acetylderivat folgende Formel zu $C_8 H_9 O_2$. CH_3 . CO.

- 5. Reduktion des Dracoresinotannols. Um von dem dunkelgefärbten Resinotannol vielleicht zu einem farblosen Körper zu gelangen, trug ich in heiße Gemische von einerseits Zink und Salzsäure und andererseits Zinn und Essigsäure allmählich die alkoholische, konzentrierte Lösung des Dracoresinotannols ein. Selbst nach tagelangem Erhitzen konnte ich keine Entfärbung erreichen. In Wasser eingegossen und sorgfältig ausgewaschen, erhielt ich das Ausgangsmaterial unverändert wieder. Ebenso erfolglos war die Reduktion in alkalischer Flüssigkeit.
- 6. Oxydation des Dracoresinotannols mit Salpetersäure. Ich trug in heiße konzentrierte Salpetersäure einige Gramm des Tannols ein. Unter starker Reaktion wurde dasselbe gelöst und es resultierte in Wasser eingegossen eine intensiv gelb gefärbte Flüssigkeit, die auch bei starker Verdünnung mit Wasser klar blieb. Ich stumpfte die Salpetersäure ab und versuchte einen Seidenfaden mit der Flüssigkeit zu färben. Die gelbe Farbe haftete leicht auf dem Faden, denselben sichtbar direkt färbend. Diese Eigenschaft kommt der Picrinsäure zu, welche ich bei dieser Oxydation schon deshalb erwartet hatte, weil fast alle Harze entweder Picrinsäure, also Trinitroresorcin geben.

Nach dem Einengen der Flüssigkeit setzte ich Cyankali im Ueberschuss zu und erhielt sofort eine prachtvolle rote Farbe der Flüssigkeit. Nach einigen Tagen hatten sich am Boden deutlich mit der Lupe wahrnehmbare Krystalle von Picrocyaminsäure abgeschieden.

Dracoresinotannol liefert also bei der Oxydation mit Salpetersäure Picrinsäure C_6 H_2 (NO₂)₃. OH.

7. Kaliumverbindung des Dracoresinotannols. Die alkalische Lösung des Tannols ließ selbst bei konzentrierter Lösung keine Kaliumverbindung fallen, auch beim Eindampfen zur Trockne resultierte nur eine stark Kaliumhydroxyd haltige schmierige Masse. Nach vielen vergeblichen Versuchen gelang mir die Abscheidung des Kaliumsalzes dadurch, daß ich zu einer konzentrierten, erwärmten, alkoholischen Tannollösung tropfenweise alkoholische Kalilauge zufügte und erkalten ließ. Die amorphe, ausgeschiedene Masse sammelte ich auf einem Filter und wusch dieselbe mit konzentriertem Alkohol solange aus, bis die Waschstüssigkeit neutral reagierte und farblos war.

Das auf diese Weise dargestellte Kaliumsalz war hellbraun amorph, leicht wasserlöslich, in Alkohol unlöslich, verhielt sich also jetzt umgekehrt, als das Ausgangsmaterial. Es war nicht ohne Asche flüchtig, letztere gab starke Kaliumreaktion.

Leider seigte das Kaliumsalz des Dracoresinotannols — ähnlich wie das Bensoresinotannolkalium (Tschirch und Lüdy, Archiv d. Pharm. 1892) — eine sehr große Unbeständigkeit; schon nach geraumer Zeit, behufs Trocknen in den Exsiccator aufbewahrt, zersetzte es sich, gab an Alkohol wieder Alkali ab und färbte ersteren dunkelrot, indem sich das freigewordene Tannol löste. Auch war es nur trübe in Wasser löslich geworden.

Unter diesen Umständen mußte ich von einer quantitativen Kaliumbestimmung absehen.

Das Dracoresinotannol verbindet sich demnach schwer mit Kalium und nur zu der unbeständigen Verbindung C₈ H₂ O · OKa.

8. Pyrogene Spaltung des Dracoresinotannols. Ich unterwarf ungefähr 300 g derselbe der trockenen Destillation und erhitzte solange, bis eine völlig schwarze Kohle restierte und keine Flüssigkeit mehr überging. Das ReBultat war ein stark aromatisch riechendes, dunkel gefärbtes Destillat, welches sich in eine leichtere und schwerere Flüssigkeit trennte. Um nun die Phenole von den Kohlenwasserstoffen zu trennen, löste ich das ganze Destillationsprodukt in Aether und schüttelte mit wässriger Kalilauge aus. Aus letzterer schied ich die Phenole mit Säure ab, schüttelte wieder mit Aether aus und stellte zur Krystallisation bei Seite.

a) Kohlenwasserstoffe:

Die völlig vom Aether befreiten Kohlenwasserstoffe unterwarf ich der fraktionierten Destillation und erbielt folgende Fraktionen:

- 1. 80—1000 helle Flüssigkeit, benzolähnlich riechend,
- 2. 100—1200
- 3. 140-1500 etwas gefärbte Flüssigkeit,
- 4. 200-2200 dunkel gefärbte, dicke Oeltropfen.

Untersuchung von Fraktion 1: Dieselbe konnte Benzol (80°) enthalten und wurde mit Salpetersäure erwärmt. Es trat sofort eine heftige Reaktion ein unter Abscheidung eines Oeles, welches stark nach Bittermandelöl roch und Nitrobenzol war. Fraktion 1 enthielt also: Benzol C₆ H₆.

Untersuchung von Fraktion 2: Diesselbe konnte Toluol (1100) enthalten und versuchte ich zum Nachweis desselben die Oxydation zu Benzoesäure. Ich löste zu diesem Zwecke Kaliumbichromat in Wasser, fügte die Hälfte von Fraktion 2 hinzu, schüttelte im Scheidetrichter tüchtig um und fügte allmählich konzentrierte Schwefelsäure hinzu. Nach 12 Stunden war die Chromsäure zur grünen Chromoverbindung reduziert worden und auf der Flüssigkeit schwamm ein Krystallbrei. Ich schüttelte mit Aether aus, verdampste diese Lösung und nahm mit heißem Wasser auf. Auf diese Weise resultierte die Benzoesäure in völlig weißen Nadeln vom Schmelspunkt 1200 (unkorr.) Fraktion 2 enthielt also: Toluol C₆ H₅·CH₆.

Untersuchung von Fraktion 3: Dieselbe konnte Styrol, resp. Metastyrol (146°) und Phenylacetylen (142°) enthalten. Um ersteres nachzuweisen, fraktionierte ich nochmals sorgfältigst, um jede Spur Toluol zu entfernen und oxydierte wiederum mit Chromsäure. Auch diesmal erhielt ich Benzoesäure und zwar, der Menge nach zu schließen, nicht von eventuell noch vorhandenen Toluolresten herrtihrend, sondern von Styrol. Ich glaube deshalb auf Styrol

schließen zu dürfen. Um Phenylacetylen nachzuweisen, löste ich den Rest der Fraktion 3 in Schwefelsäure, ließ mehrere Stunden stehen und versetzte die Lösung mit viel Wasser. Schon nach kurzer Zeit trat der charakteristische Acetophenongeruch: C_6 H_5 — CO — CH_5 auf. Fraktion 3 enthielt also wahrscheinlich: Styro l C_6 H_5 · HC = CH_2 und Phenylacetylen C_6 H_5 · C \equiv CH.

Untersuchung von Fraktion 4: Dieselbe roch intensiv nach Kreosot, und die alkoholische Lösung gab mit Eisenchlorid eine intensiv grüne Färbung.

Da das Kreosot resp. seine beiden Hauptbestandteile: Guajacol als der Monomethyläther des Brenzcatechins $C_6H_4O.CH_8.OH$ und Kreosol als der Monomethylther des Homobrenzcatechins: $C_6H_8.CH_3.OCH_8.OH$ diese Farbenreaktion geben und der Geruch deutlich auf Kreosots deutete, so ist die Anwesenheit der beiden obengenannten Monomethylester in Fraktion 4 wahrscheinlich. Fraktion 4 enthielt also wahrscheinlich Guajacol $C_6H_4 \stackrel{OCH_8}{OH}$ und Kreosol $C_6H_8CH_8 \stackrel{OCH_8}{OH}$

b) Phenole. Aus der ätherischen Lösung der Phenole war unterdessen ein Krystallbrei von braungefärbten Krystallen — soviel ich mit der Lupe sehen konnte von verschiedenen Krystallformen abgeschieden worden. Vorproben ergaben, dass ein Teil der wässerigen Lösung durch Bleiacetat gefällt wurde, ein anderer Teil in Lösung blieb. Ich zog zur Trennung die braunrote krystallinische Masse mit heißem Wasser aus und versetzte mit Bleiacetatlösung. Fällung filtrierte ich ab, suspendierte sie in Wasser und zersetzte sie unter Schütteln im Scheidetrichter mit verdünnter Schwefelsäure Nach einstündigem Stehen hatte sich das Bleisulfat abgesetzt und konnte gut von demselben abfiltriert werden. Das Filtrat engte ich ein und überlies es der Krystallisation. Ich erhielt fast weiße Nädelchen, die sich an der Luft beim Trocknen bräunlich färbten und den Schmelzpunkt 1280 zeigten. Eisenchlorid gab eine rote Färbung, Ferrosulfat nur eine Trübung, beide gemischt eine dunkelblaue Farbe. Es sind dieser Schmelzpunkt, die Fällbarkeit durch Bleiacetat und die Eisensalzreaktionen charakteristisch für Pyrogallol. Außerdem gab die alkoholische Lösung dieser Ksystalle durch Einleiten von Sauerstoff sofort Braunfärbung. Der Bleiacetatniederschlag enthielt also Pyrogallol: C₆ H₃ (OH)₂.

Die vom Bleiacetatniederschlag abfiltrierte Flüssigkeit engte ich ein und überließ sie der Krystallisation. Auch hier erhielt ich Krystallnadeln, welche aber den Schmelzpunkt 1170 zeigten und somit auf Resorcin hinwiesen, und das umsomehr, als Resorcin durch Bleiacetat nicht gefällt wird. Die wässerige Lösung einiger Krystalle wurde mit Bromwasser versetzt, wodurch eine Fällung eintrat. andere Krystalle erwärmte ich mit Phtalsäureanhydrid und erhielt die Farbstoffreaktion des Fluoresceïns. Ebenso wurde durch salpetrige Saure, nach 12 stündigem Stehenlassen und Zusatz einer geringen Menge Ammoniak eine stabile blaue Färbe erzeugt. Die Reaktionen beweisen zur Genüge, dass der Körper Resorcin war. Die von den Resorcin-Krystallen abgegossene Lauge schüttelte ich mit Aether aus und konstatierte beim Verdampfen desselben den Geruch von Essigs äure. Die von der Aetherausschüttelung zurückgebliebene Flüssigkeit roch stark phenolartig, wie rohe Karbolsäure und war noch gelb gefärbt. Ich entfärbtesie durch Digerieren mit Tierkohle und erhielt ein fast farbloses Filtrat, welches schwach nach reiner Karbolsäure, ähnlich wie Karbolwasser roch. Ich identificierte das Phenol folgendermaßen: Eisenchlorid gab eine violette Farbe, die auf Zusatz von Glycerin verschwand. Bromwasser gab eine hellgelbliche Fällung. Beim Schichten der wässrigen Lösung mit salpetersäurehaltiger Schwefelsäure trat eine rote Zone auf. Mit Bromwasser und vorsichtig mit Ammoniak versetzt, gab die wässerige Lösung eine Blaufärbung, die durch Sauren in rot überging. Somit war auch Phenol erwiesen.

Die vom Bleiacetat nicht gefällte Lösung enthielt also: Resorcin C₆H₄ (OH)², Phenol C₆H₅.OH, Essigsäure CH₈ COOH.

Noch sei erwähnt, dass die wässerige Lösung auch mit Vanillin und Salzsäure eine Rotfärbung gab, was auf Spuren von Phloroglucin deutet.

Die pyrogene Spaltung von Dracoresinotannol ergab also:

Kohlenwasserstoffe.

Benzol $C_6 H_6$ Toluol $C_8 H_5 CH_8$ Styrol $C_6 H_5 HC = CH_2$ Phenylacetylen $C_6 H_5$. C = CH. Phenole:

Phenol C₆ H₅ OH, Resorcin C₆ H₄ (OH)₂, Pyrogallol C₆ H₈ (OH)₈, Phloroglucin C₆ H₈ (OH)₈. Essignaure CH₈ COOH Kreosot (?)

Da diese Körper auch zum Teil bei der trockenen Destillation von Drachenblut gewonnen wurden, (vergl. Einleitung), so ist mit obigem Versuch bewiesen, dass sie ihre Entstehung dem Resinotannol verdanken.

III. Die bei der Verseifung erhaltenen flüchtigen Körper: Bei der Verseifung des reinen roten Harzes, welches erstens Benzoesäure und zweitens Dracoresinotannol gegeben hatte, also Benzoesäuredracoresinotannolester $C_6 H_5$. COO $C_8 H_9 O$ enthalten muß, gingen von Anfang der Verseifung an mit den Wasserdämpfen rote Oeltropfen über, welche auf dem wässerigen Destillat schliesslich als ölige Schicht schwammen. Diese roten Tropfen rochen sehr charakteristisch, ohne dass ich den Geruch hätte bestimmt identifizieren können, und hörten auf überzugehen, als die Verseifung beendet war, also Benzoesaure nicht mehr abgespalten wurde. Ich schüttelte das wässerige Destillat mit Aether aus und erhielt einige Gramm einer schön riechenden roten Flüssigkeit. Ich verdanke es einer Anregung des früheren Assistenten des pharm. Instituts, Herrn Dr. O. Oesterle. daß ich diesen ölartigen Körper auf ein Keton hin untersuchte. Beim Vergleich dieser Flüssigkeit trat nämlich eine außerordentliche Aebnlichkeit mit Acetophenon C₆ H₅ CO.CH₈, welches sich unter dem Namen "Hypnon" in konzentrierter Lösung als Schlafmittel im Handel befindet, zu Tage.

Ich unterwarf nun zuerst die ölige Flüssigkeit einer fraktionierten Destillation und bemerkte, dass die bei weitem größten Mengen bei 2000 übergingen. Es resultierte eine völlig farblose Flüssigkeit, die intensiv nach Acetophenon roch, in Alkohol, Aether, Petroläther löslich und stickstofffrei war. Da das Acetophenon bei 200° siedet, so konnte diese Fraktion solches enthalten. Um dasselbe zu identifizieren und von den Verunreinigungen zu trennen, stellte ich das Acetophenonoxim C₆ H₅ C. NOH. CH₈ dar, indem ich diese Fraktion mit salzsaurem Hydroxylamin einige Stunden am Rückflußkühler erwärmte. Schon aus der wässerigen Flüssigkeit krystallisierten lange, farblose Nadeln aus, welche in der Krystallform völlig verschieden vom salzsauren Hydroxylamin waren und in Wasser sich unlöslich erwiesen. Ich trennte nan im Scheidetrichter die wässerige Lösung von der obigen und den ausgeschiedenen Krystallen und schüttelte mit Petroläther aus. Die Lösung in Petroläther engte ich ein und stellte zur Krystallisation bei Seite. Schon am nächsten Tage hatten

sich prachtvolle lange Nadeln — von fast 3 cm Länge — abgeschieden.

Ich ließ vollständig auskrystallisieren und trocknete die Nadeln bis sie ganz weiß und rein geworden. Durch mehrfaches Umkrystallisieren wurden alle Spuren einer Verunreinigung entfernt und zeigte das Produkt starken Stickstoffgehalt. Der Schmelspunkt der Nadeln lag bei 59°, was für das Hypnonoxim resp. Acetophenonoxim C₆ H₅ C. NOH. CH₈ stimmt.

Da ich es vorzog, das Oxim wieder zu zersetzen und das stickstofffreie Acetophenon der Elementaranalyse zu unterwerfen, so erwärmte ich das Oxim einige Zeit mit verdünnter Säure und ließs ruhig einige Tage stehen. Währenddessen hatte sich das regenerierte Acetophenon in obiger Schicht auf der Flüssigkeit gesammelt. Ich trennte im Scheidetrichter und fraktionierte das obige Produkt genau bei 200°. Es resultierte wiederum eine helle farblose Flüssigkeit, die intensiv nach Acetophenon roch und nun der Verbrennung unterworfen wurde. Die erhaltene Flüssigkeit war N frei.

A. Elementaranalyse der Acetophenons: Dieselbe ergab im Röhrchen verbrannt über Kupferoxyd folgende Zahlen:

	Gefunden:	Berechnet für C ₄ H ₅ CO . CH ₂ :
C	79,80	80,0
H	6,70	6,6
0	13,50	13,33

Diese Werte stimmen für Acetophenon und hatte sich thatsächlich bei der Verseifung flüchtiges Keton gebildet. Die ölige mit den Wasserdämpfen übergehende Flüssigkeit ist demnach: Ace top hen on C_8H_5 . CO. CH_8

- B. Die Entstehung des Acetophenons: Ehe ich zur Diskussion der Frage, wie sich das Acetophenon aus dem roten Harz bildet, übergehe, muß ich vorher einige Thatsachen anführen, welche für diese Diskussion von grundlegender Bedeutung sind:
- I. Acetophenon tritt nur auf bei der Verseifung mit wässersgem Kali.
- II. Acetophenon tritt nicht auf bei der Verseifung mit alkoholischem Kali.
- III. In beiden Fällen resultiert Benzoesäure und Dracoresinotannol.

IV. Nach dem Ausfällen des Resinotannols und Entiernen der Benzoesäure mit Petroläther, konnte ich nach Eindampfen der wässerigen Flüssigkeit, wie sie bei der Verseifung mit wässerigen Kali resultierte, Spuren von Essigsäure nachweisen.

Die bei der alkoholischen Verseifung resultierende Flüssigkeit gab nach Abzug des Weingeistes gleichfalls und zwar stärkere Essigsäure reaktion.

V. Das sumatranische Drachenblut enthält keine Zimtsäure (vergl. sub Benzoesäure), auch keine Oxysäuren, wie sie beispielsweise im Acaroidharz: Zimtsäure und Oxyzimtsäure (Cumarsäure), nebeneinander vorkommen.

Aus den sub I und II angeführten Thatsachen schloß ich, daß eine Verbindung im roten Harz vorhanden sein müßte oder gebildet würde, welche ähnlich dem Acetessigester eine "Keton." Spaltung mit wässerigem Kali und eine "Säure" Spaltung mit alkoholischem Kali erleiden könne.

Da ich Benzoesäure und (nach sub IV. erwähnter Untersuchung) bei der wässerigen Verseifung nur Spuren, bei der alkoholischen Verseifung hingegen deutliche Essigsäurereaktion erhalten hatte, so lag die Vermutung nahe, daß eine der Acetessigsäure analoge Verbindung, die Benzoylessigsäure, resp. deren Dracoresinotannolester vorliege. Die erhaltenen Thatsachen sprechen dafür. Sie zeigen eine analoge "Keton-" und "Säure"Spaltung des Benzoylessigsäureesters, wie der Acetessigester.

Der Benzoylessigsäure kommt die Formel zu:

Ihrem Resinotannolester die Formel:

$$C_6 H_5 . CO . CH_2 . COO C_8 H_9 O.$$

Die Spaltung mit wässrigem Kali läst Acetophenon, Kohlensäure und Alkohol erwarten, diejenige mit alkoholischem Kali Benzoesäure, Essigsäure und Alkohol, wie folgende Formeln zeigen:

Benzoylessigsäuredracoresinotannolester in Acetophenon + Kohlens + Dracoresinotannol.

Säurespaltung.

Diese Produkte wurden bei der wässerigen und alkoholischen Verseifung nach den sub I—IV beschriebenen Resultaten thatsächlich erhalten. Die wässerige Verseifung gab nur noch Spuren der zur Bildung von Acetophenon verwandten Essigsäure, die alkoholische Verseifung hingegen deutliche Essigsäurereaktion, das Reaktionsprodukt der "Säure"spaltung.

Geht man nun wieder, die Analoga mit dem Acetessigester verfolgend, einen Schritt weiter und setzt an Stelle der "Keton"-Formel die "Enol"Formel, so"gelangt man zu einer sehr interessanten Beziehung zur Zimtsäure:

Ketonsäure tautomerisationsfähig, d. h. die Ketonsäure geht durch Wanderung des labilen Wasserstoffs in eine ungesättigte Alkoholsäure über, erstere Form ist die "Keton"Formel, letztere die "Enol" Formel. Beim Natracetessigester ist es bekanntlich noch unentschiede ob er Keton- oder Enolformel hat:

Da die von mir angenommene Benzoylessigsäure, resp. deren Tannolester eine β oder 1:3 Ketonsäure ist, so ist sie ebenfalls tautomerisationsfähig, wie folgendes Schema zeigt:

$$C_6 H_5 CO \cdot CH_2 \cdot COO C_8 H_9 O$$
Benzoylessigsäuredracoresinotannolester "Keton" - Formel.
 $C_6 H_5 \cdot COH = CH \cdot COO C_8 H_9 O$
Benzoylessigsäuredracoresinotannolester "Enol" - Formel.

Es ist nun interessant zu sehen, dass man bei dieser "Enol"-Formel eine Zimtsäure, und zwar eine im aliphatischen Rest hydroxylierte Zimtsäure vor sich hat.

Während die Oxyzimtsäure-(Cumarsäure) kernhydroxyliert ist ist die Oxydation bei dieser Verbindung in der Seitenkette erfolgt,

und eine "Phenyl- β -monoxyacrylsäure" resp. deren Ester gebildet worden. $C_6 H_5 . C . OH = CH . COOH . (R)$.

Wie schon sub IV erwähnt, konnte ich keine Zimtsäure im sumatranischen Drachenblut nachweisen, während frühere Forscher (vergl. Einleitung) dieselbe teils fanden, teils nicht finden konnten, die Ansichten also geteilt waren. Nimmt man an, daß in der Droge je nach den äußeren Verhältnissen — wie bei den meisten Harzen an der Luft eine Veränderung, meist eine Oxydation stattfindet auch eine Oxydation der ursprünglich vorhandenen Zimtsäure im Drachenblut vor sich geht, so erklärt sich auch die verschiedene Ansicht der Forscher: Die einen hatten eine Droge vor sich, bei der die Oxydation noch nicht erfolgt war, erhielten also Zimtsäurereaktion, die anderen hatten eine Droge vor sich, bei welcher die Oxydation schon erfolgt war, erhielten also keine Zimtsäure. Fall läge auch beim sumatranischen Drachenblut vor. Ich hatte Zimtsäure nicht gefunden, erhielt aber Acetophenon, und das macht meine Vermutung wahrscheinlich, dass sich die ursprünglich vorhandene Zimtsäure oxydiert hatte und bei der Behandlung mit wässrigem Kali als tautomere Verbindung: "Benzoylessigsäure" auftrat und dann Acetophenon lieferte.

Eine weitere Anschauung über das Entstehen des Acetophenons wäre die, dass sich Essigsäure abspaltete zugleich mit Benzoesäure, und diese beiden in statu nascendi sich zu Benzoylessigsäure vereinigten. Die Abspaltung von Essigsäure gewinnt dadurch an Wahrscheinlichkeit, dass bei der Verseifung anderer Drogen, z. B. von Galbanum, auch Fettsäuren in geringer Menge erhalten wurden. (Tschirch und Conrady, Arch. d. Pharm. 1893.) Weiterhinspricht dass die Acetophenonbildung am Anfang der Verseifung beginnt und mit Ende derselben aufhört.

Ein analog ausgeführter Versuch durch Einleiten von Wasserdämpfen in eine alkalische Lösung von einem Essigsäureester und einem Benzoesäureester ergab keine Spur Acetophenon.

Es erscheint mir diese Anschauung deshalb unhaltbar, und fielen bei dieser auch die interessanten Beziehungen zur Zimtsäure weg.

Eine weitere Frage ist nun die: Ist die ganze Menge des reinen roten Harzes der Dracoresinotannolester der aus der Phenyl\$\beta\cryls\text{\text{auch}}\text{ tautomere Umlagerung entstehenden Benzoylessigs\text{\text{auch}}\text{ Benzoes\text{\text{auch}}\text{ Benzoes\text{\text{auch}}\text{ tautomere vorhanden }?

Wäre die ganze Menge des roten Harzes Benzoylessigsäureester, so dürften außer Kohlensäure, Acetophenon und Resinotannol keine anderen Produkte auftreten. Der Berechnung nach liefern außerdem 100 g des Benzoylessigesters rund 40 g Acetophenon. Ich erhielt aus 400 g reinem Hars nur einige Gramm Acetophenon und außerdem die nicht zur Spaltung gehörige Benzoesäure. Es muss also eine sehr geringe Menge Benzoylessigsäure vorhanden sein und außerdem Benzoesäuredracoresinotannolester, welcher die auftretende Benzoesäure abspaltet. Dass Acetophenon zu Benzoesaure oxydiert wurde, und die erhaltene Saure auf Rechnung einer Acetophenonoxydation zu setzen wäre, ist schon durch die geringe Menge Essigsäure widerlegt, welche neben der Benzoesäure bei der "Saure"-Spaltung mit alkoholischem Kali auftritt. Der Berechnung nach müßten 100 g Bensoylessigsäure bei der Säurespaltung ca. 20 g Essigsaure liefern, es wurden aber nur sehr geringe Mengen erhalten, woraus sich ergiebt, daß nur eine sehr kleine Menge Benzoylessigsaure vorhanden ist und die Benzoesaure, welche nebenbei bei der Ketonspaltung auftritt, ebenso wie die große Menge Bensoesaure, welche bei der Saurespaltung erhalten wird, auf Kosten eines in größerer Menge im roten Harz gebildeten Benzoesäuredracoresinotannolesters zu setzen ist.

Es besteht demnach das reine rote Harz des Drachenblutes wahrscheinlich aus der in sehr geringer Menge vorhandenen Oxysimtsäure, welche durch Umlagerung in Benzoylessigsäure, resp. den Dracoresinotannolester übergeht und zur größten Menge aus dem Dracoresinotannolester der Benzoesäure.

Folgende 3 Phasen würden wahrscheinlich bei der "wässrigen" Verseifung stattfinden:

I. Umlagerung der Oxyximtsäure: Phenyl-\$-oxyacrylsäure in die tautomere Benzoylessigsäure, resp. deren Dracoresinotannolester:

 $C_6 H_5 C \cdot OH = CH \cdot COO C_8 H_9 O = C_6 H_5 \cdot CO = CH_2 COO C_8 H_9 O$. Enol-Formel, Keton-Formel.

II. Ketonspaltung des Benzoylessigsäuredracoresinotannolesters: Tschirch: Untersuchungen über die Sekrete.

434

Acetophenon + Kohlens. + Resinotannol.

III. Verseifung des Benzoesäuredracoresinotannolesters: $C_6 H_5 COO \cdot C_8 H_9 O + KOH = C_6 H_5 COO Ka + C_8 H_9 O \cdot O Ka$.

Benzoesaures Kali, Resinotannol-

kalium.

Bei der Verseifung des roten Harzes mit alkoholischem Kali würden sich die Reaktionen I. und III. wiederholen, nur II. würde sich anders gestalten, da Säurespaltung eintritt:

$$C_8H_5CO$$
 $CH_2COOC_8H_9O$
 H H $+$ $+$ O $=$ $C_6H_5.COOH + CH_3.COOH + $C_8H_9O.OH$
 HO H Benzoesäure Essigsäure Resinotannol.$

Das reine rote Harz des Drachenblutes besteht also aus:

Benzoesaure dracoresinotannolester C₆ H₅ COO C₈ H₉ O und

Benzoylessigsaure dracoresinotannolester C₆ H₅ CO. CH₂ COO C₈ H₉ O.

Letzterer ist wahrscheinlich in der Form der Oxyzimtsäure vorhanden:

Phenyl- β -Monooxyacrylsäuredracoresinotannolester — C_6H_5 . C. OH = CH. COO C_8H_9 O.

Durch die Güte des Herrn Prof. Schär-Straßburg erhielt ich zur nachträglichen Untersuchung noch 3 Proben von Drachenblutsorten leider in so geringen Mengen, daß ich nur einige Reaktionen ausführen konnte. Es waren folgende 3 Sorten:

- 1. Palmendrachenblut aus Banejrmasin (Borneo),
- 2. Socotrinisches Drachenblut sogen. vera von Dracaena Ombet et Kotschy,
- 3. Socotrinisches Drachenblut sicut dicta von Dracaena Chizantha B.

Ich verseifte die 3 Sorten und versuchte Zimtsäure nachzuweisen, was mir — bei der allerdings geringen Menge der Untersuchungsobjekte — nicht gelang. Hingegen gaben sie alle drei bei der Verseifung Bensoesäure. Um die Bildung von Acetophenon zu beweisen, war wiederum die Menge nicht im Entferntesten ausreichend. Interessant war es mir aber, zu konstatieren, daß die
ätherische Lösung der 3 Sorten mit Alkohol versetzt einen Unterschied zeigte. Es gab nämlich nur das Palmendrachenblut aus
Borneo die Dracoalbanfällung und scheint demnach der Gehalt an
Dracoalban ein Charakteristikum des "Palmen" - Drachenblutes
zu sein.

Der ätherische Auszug des Drachenblutes enthält also 4 Körper: Dracoalban, Dracoresen und 2 Ester. Es gelang mir im weiteren Verlauf der Untersuchung auch aus von der Aetherbehandlung zurückgebliebenen Rückständen noch 2 Körper zu isolieren, welche nachfolgend beschrieben werden sollen:

V. Aetherunlösliches Harz aus den Rückständen.

Zur Herstellung desselben erschöpfte ich Drachenblut im Percolator solange mit Aether, bis der letztere gänzlich ungefärbt ablief, eine Manipulation, die ebenso viel Zeit, wie Aether beanspruchte. Die Rückstände zog ich mit siedendem Alkohol aus und goß diese dunkelbraune Lösung in Aether ein. Hierbei schied sich ein dunkelbraunes Harz ab, welches in Aether völlig unlöslich war und mit demselben völlig von ätherlöslichen Anteilen befreit wurde. Getrocknet erhielt ich ein Harz als rötlich-braunes, amorphes Pulver, welches frei von Stickstoff und unorganischen Stoffen war. Den Schmelzpunkt konnte ich nicht bestimmen, da der Körper erst bei 240° erweichte und dann schwarz wurde, eine Beobachtung also unmöglich machte. Die Löslichkeit des Harzes ist folgende:

Aether	unlöslich	Toluol	unlöslich
Petroläther	3	Alkohol	löslich.
Essigather	teilw. löslich	Methylalkoho	ol .
Eisessig	löslich	Amylalkohol	,
Kalilauge	7	CS ₂	unlöslich
Benzol	teilw. unlöslich	Chloroform	löslich

Der Körper zeigte weder Gerbstoffreaktion, noch schmeckte er bitter, sodaß die Natur eines Gerbstoffes oder Bitterstoffes ausgeschlossen zu sein scheint. Ein Versuch mit wässeriger und alkolischer Lösung ergab eine klare Lösung, jedoch keine Spaltung. Mit Säure fiel das Harz unverändert aus der alkalischen Lösung.

Leider fehlte mir das Material, um eine Acetylierung und Elementaranalyse auszuführen, man erhält aus dem Drachenblut im günstigsten Falle nur 0,5 % Ausbeute an ätherunlöslichem Harz.

VI. Phlobaphene aus Drachenblut.

Unter dem Namen "Phlobaphene" im engeren Sinne hat bekanntlich Tschirch alle diejenigen pflanzlichen Produkte susammengefaßt, welche als Oxydations- und Spaltungsprodukte von Gerbstoffen auftreten, meist durch rote oder braune Farbe ausgezeichnet sind und öfters bitteren Geschmack zeigen. Ich brauche nur an jene Produkte zu erinnern, welche in der Chinarinde, Zimtrinde, Thee, Kino u. s. w. als oxydierte Gerbstoffe das äußere Aussehen, nämlich die Farbe bedingen. (Vergl. auch Tschirch: Indische Nuts- und Heilpflanzen sub Thee, Chinarinde, Zimtrinde, Pfeffer etc.)

Auch aus Drachenblut erhält man solche Produkte. Zur Gewinnung desselben zog ich die Rückstände, welche völlig vom ätherunlöslichen Harz befreit waren, mit verdünnter Kalilauge, Ammoniak und Salssäure aus. Der Auszug der letzteren war fast ungefärbt, ließ beim Uebersättigen mit Lauge nur Spuren fallen und gab deutliche Oxalsäurereaktion (vergl. Einleitung sub Herberger).

Der ammoniakalische Auszug hingegen ließ mit Säure ein dunkles Produkt fallen und swar in voluminösen Flocken. Die Menge war augenscheinlich groß, täuschte aber sehr, denn nach dem Auswaschen und Trocknen erhielt ich nur eine sehr geringe Menge Phlobaphene. Dieselben stellten ein glänzend schwarzes, amorphes, asche- und stickstofffreies Pulver dar und gaben mit Kisenchlorid intensive Gerbstoffreaktion und swar einen schwarzblauen, voluminösen Niederschlag. Der Geschmack des Pulvers war zusammenziehend und etwas bitter. Ebenso lieferte auch nach dem Uebersättigen mit Säure der Auszug mit verdünnter Kalilauge Phlobaphene, jedoch ist das Arbeiten mit Kalilauge aus dem Grunde nicht anzuraten, weil die ganze Masse gallertartig erstarrt und ein Abfiltrieren unmöglich macht.

Die Rückstände selbst enthielten Pflanzenreste und viele der kleinen Deckschüppehen, welche die eiförmigen Früchte von Daemonorops Draco bedecken und zwischen denen das rote Harzherausdringt.

Resultate

der Untersuchung des Palmendrachenblutes.

Es wurden erhalten:

I. Dracoalban C20 H40 O4

II. Dracoresen C_{20} H_{44} O_2 .

Derivate:

- 1. Trinitrodracoalban C₂₀ H₂₇ O₄ (NO₂)₂
- 2. Triamidodracoalban C₂₀ H₂₇ O₄ (NH₂)₂.

III. Benzoesaure dracoresinotannolester Ca Ha COO · Ca Ha O

Daraus:

- 1. Benzoesäure C₆ H₅ · COO H
- 2. Dracoresinotannol C₈ H₉ O · OH.

IV. Benzoylessigsauredracoresinotannolester $C_6 H_5 CO \cdot CH_2 \cdot COO \cdot C_8 H_9O$

oder: $C_6 H_5 C \cdot OH \cdot CH \cdot COO \cdot C_8 H_9 O (?)$

Daraus:

- 1. Benzoesäure C₆ H₅ · COO H
- 2. Dracoresinotannol C₈ H₉ O · OH
- 3. Essigsaure CH₂ · COO H
- 4. Acetophenon C₆ H₅ · CO · CH₈.
- V. Aetherunlösliches Harz.

VI. Phlobaphene.

VII. Rückstände.

Die prozentische Zusammensetzung ist folgende:

	Proz.
1. Dracoalban	2,5
2. Dracoresen	13,58
3. rotes Harz, Estergemisch	56,86
4. Aetherunlösliches Harz	0,33
5. Phlobaphene	0,03
6. Pflanzliche Rückstände	18,40
7. Asche	8,30
1	00,00

Ueber den Milchsaft von Antiaris toxicaria.

Von H. Kiliani.

(Eingegangen den 17. VI. 1896.)

Der Milchsaft des Upas-Baumes (Antiaris toxicaria) wird in Indien als "Jpooh" bezeichnet und zur Erzeugung eines höchst energisch wirkenden Pfeilgiftes verwendet. Derselbe war bisher nur dreimal Gegenstand einer chemischen Untersuchung.

Pelletier und Caventou¹), welche den Saft offenbar in stark eingedicktem Zustande erhalten hatten, behandelten denselben zuerst mit Aether, wodurch eine (namentlich in der Wärme) äußerst elastische, kautschukähnliche Masse ausgezogen wurde; den in Aether unlöslichen Teil erhitzten sie mit Wasser, die erhaltene Lösung wurde zum Syrup. verdampft und dieser mit Alkohol versetzt. Der in letzterem lösliche Anteil des Materials zeigte bei Tierversuchen eine bedeutend stärkere Wirkung als der ursprüngliche Saft. Durch diese Beobachtung war der Weg vorgezeichnet, den man einzuschlagen hatte, um die giftige Substanz in reinem Zustande darzustellen.

Dies gelang sodann Mulder¹). Er gewann das Antiarin in "schönen, silberweißen, glänzenden Blättchen", deren Erweichungstemperatur und Krystallwassergehalt er ganz richtig bestimmte, während für Kohlenstoff und Wasserstoff nur annähernd zutreffende Werte von ihm erhalten wurden. Mulder beobachtete ferner, daß das reine Antiarin durch Gerbsäure nicht gefällt wird. Seine Angaben betreffs der übrigen Bestandteile des Milchsaftes (Zucker, Gummi, Eiweiß, Harz und Wachs) sind vielfach verbesserungsbedürftig, zumeist aber erklärlich durch die mangelhaften Untersuchungsmethoden der damaligen Zeit.

De Vry und Ludwig²) endlich stellten fest, daß die harsartigen Stoffe aus dem Milchsafte am besten durch "die leicht flüchtigen Produkte des Steinöls" entfernt werden und daß sich in denselben neben Estern der Stearin-, Palmitin- und Oelsäure eine leicht krystallisierende, nicht verseifbare Substanz, das "krystallisier-

¹⁾ Ann. chim. phys. II. 26. 57.

¹⁾ Pogg. Ann. (1838) 44. 414.
2) Sitsungsber. d. Wiener Akad. 1868. Bd. 57. Abt. II. 8. 56.

bare Antiarharz" vorfindet. Den genannten Forschern verdanken wir auch die wichtige Beobachtung, daß das Antiarin stickstofffrei ist und in die Gruppe der Glycoside gehört. Die von ihnen mitgeteilten Analysen des Antiarins sind, wie ich später zeigen werde vollkommen richtig; eine Formel hatten jedoch de Vry und Ludwig nicht daraus abgeleitet.

Vor einem Jahre schrieb mir nun Herr Prof. Boehm in Leipzig, er habe von dem Reisenden Hrolf Vaughan Stevens den Milchsaft von 10 großen Antiarisbäumen, teils im eingedickten, teils im ursprünglichen Zustande, nur behufs Konservierung versetzt mit Methylalkohol, erhalten und wolle mir das gesamte Material zur Verfügung stellen. Diese seltene Gelegenheit ergriff ich sofort mit lebhafter Freude, und danke ich auch an dieser Stelle Herrn Prof. Boehm nochmals bestens für die freundliche Ueberlassung der wertvollen Sendung.

Diese umfaste

- 1. 8 große prismatische Blechkanister, welche verlötet waren und in Sägspähne eingebettet cylindrische verlötete Blechbüchsen enthielten, diese gefüllt mit stark eingedicktem Milchsafte von dünn salbenartiger Konsistenz im Gesamtgewichte von 23 Kilo;
- 2. einen Steinkrug mit der Ausschrift "Ipooh Sap as from the tree", also gestillt mit dem ursprünglichen Saste, welchem nur, ebenso wie dem Inhalte von 1., Methylalkohol beigestigt war, um ihn vor dem Verderben zu schützen; diese Portion Milchsast wog 3,5 Kilo;
- 3. eine kleine Blechbüchse, in welcher sich ein Steinguttopf vorfand und in diesem das Harz, das sich beim Eindunsten des Saftes sub 1. abgeschieden hatte.

Der konzentrierte Saft war ganz dunkel, in dicker Schicht fast schwarz, der ursprüngliche Saft hingegen dünnflüssig und hellfarbig, nur milchartig trüb, von Farbe und Aussehen etwa wie eine Flüssigkeit, in welcher Schwefelmangan recht fein verteilt ist.

Es mag gleich hier hervorgehoben werden, dass die Eindickung des Sastes mittels Sonnenwärme direkt im Urwalde, wie dies zum Zwecke des leichteren Transports von Stevens geschah, entschieden von nachteiligem Einflusse auf die Ausbeute an Antiarin ist und in Zukunst besser vermieden wird. Während ich nämlich aus

dem ganz dünnstissigen Inhalte (3,5 kg) des Steinkruges mit Leichtigkeit 10,6 g rohe Antiarinkrystalle gewann, lieserten die in den Blechbüchsen übersandten, weit konzentrierteren 23 kg Sast trotz sorgsältigster Arbeit nur 39 g Glycosid. Nach dem ersteren Resultate hätte ich aber schon bei gleicher Konzentration der beiderlei Säste nahezu 70 g und nach der Angabe von de Vry und Ludwig (4 Proz. der Trockensubstanz) sogar 148 g erhalten sollen, da sich in meinen 23 kg Sast 3,7 kg seste Stosse befanden. In qualitativer Hinsicht zeigte sich dagegen, soweit die unten zu erwähnenden, genauer charakterisierten Bestandteile des Sastes in Frage kommen, kein Unterschied.

De Vry und Ludwig haben den Milchsaft möglichst weit eingedampft und den Rückstand zuerst mit Steinöl, dann mit absolutem Alkohol ausgekocht. Dieses Verfahren war bei den großen Massen, welche ich zu bewältigen hatte, schon deshalb nicht anwendbar, weil sich beim Eindampfen an der Oberfläche fortwährend eine Haut bildet, welche nur durch beständiges Umrühren mit der Hand in zweckentsprechender Weise beseitigt werden kann und so die ganze Operation zu einer höchst lästigen und langwierigen macht. Außerdem bilden sich massenhaft feste Klumpen, die infolge ihres reichen Gehaltes an Harz nur mit größter Mühe zerkleinert werden können und, falls dies nicht geschieht, dem Eindringen der Lösungsmittel zu großen Widerstand entgegensetzen.

Weit besser gelingt die Verarbeitung größerer Mengen von Saft nach folgender Methode:

Man schüttelt den Saft zuerst 6 mal mit (ca. ½ seines Volumens) Aether, wobei die Flaschen bis zum Stopfen mit Flüssigkeit gefüllt werden müssen, weil sonst die mitgeschüttelte Luft Emulsionsbildung verursacht. Der Aether (I) nimmt bei Einhaltung obiger Vorschrift bei weitem nicht alles Harz, wohl aber sämtliches Antiarol (d. i. ein bisher in diesem Rohmaterial nicht beobachteter Körper) auf. Nach dem Abheben der letzten Portion Aether wird die verbleibende wässerige Flüssigkeit, ohne den in ihr gelösten Aether vorher zu verjagen, mit dem gleichen Volumen 95 prozentigen Alkohols versetzt, wodurch ein äußerst voluminöser Niederschlag (II) entsteht, welcher sich selbst innerhalb 8 Tagen nicht absetzt, aber mittels großer Nutschen leicht und rasch von der Lösung (III) getrennt werden

kann. Letztere wurde in Soxhlet's Vacuumapparat auf ein kleines Volumen gebracht und nochmals mit Alkohol gleicher Stärke gefällt: der hierdurch erzeugte Niederschlag (IV) legte sich leicht an der Nach abermaliger Destillation der abgegossenen Glaswand fest. Lösung im Vacuum erhält man beim Vermischen des verbleibenden dünnen Sirups mit absolutem Alkohol noch einen klebrigen Niederschlag (V); die hievon getrennte alkoholische Flüssigkeit, welche nur mehr ein kleines Volumen einnimmt, wird einfach verdampft und der Rückstand mäßig mit Wasser verdünnt, worauf sich, namentlich in der Kälte, rasch die charakteristischen Krystalle des Antiarins (VI) bilden. Diese werden abgesaugt und mit wenig Wasser gewaschen. Die Mutterlaugen liefern bei entsprechender Wiederholung der Alkohol-Reinigung noch kleine Mengen des Glycosides, aber selbst bei monatelangem Stehen in starker Kälte keine andere krystallisierbare Substanz. Sie reduzieren wohl alkalische Kupferlösung, jedoch nur sehr schwach. Ihr Zuckergehalt, den Mulder vermutete, kann demnach nur ein sehr geringer sein.

Der besseren Uebersichtlichkeit wegen soll hier gleich die weitere Verarbeitung der nach obigem Verfahren gewonnenen Einzel-Fraktionen beschrieben werden; daran möge sich schließlich die Charakterisierung der aufgefundenen chemischen Individuen anreihen.

Aetherische Lösung L

Dieselbe wird beim Abdestillieren des Aethers bald trüb und setzt allmählich eine dicke, zähklebrige Harzmasse (I a) ab. Ueber dieser sammelt sich nach gänzlicher Entfernung des Aethers bei ruhigem Stehenlassen eine rot gefärbte, wässerig-alkoholische Schicht, welche von dem Harze abgegossen wird unter Nachspülen mit 50 prozentigem Alkohol; dieselbe enthält das Antiarol. Sie liefert bei freiwilliger Verdunstung ziemlich viel spießige, auch dolch- und schwertförmige Krystallaggregate, zunächst überzogen von dunkelroter schmieriger Verunreinigung. Durch Absaugen, Waschen mit möglichst wenig 30 prozentigem Alkohol und Trockenpressen werden die Krystalle schon ziemlich entfärbt. Löst man sie hierauf in der 30 fachen Gewichtsmenge kochenden Wassers, erhitzt noch einige Minuten mit Blutkohle und filtriert möglichst heiß, so scheiden sich aus dem Filtrate sofort massenhaft prächtige weiße Nadeln und

Blätter von reinem Antiarol aus. Die Mutterlaugen liefern beim Verdampfen noch etwas Krystalle, aber relativ wenig.

Die Harzmasse Ia wird, lediglich um sie von dem anhaftenden Wasser zu befreien, wiederholt mit kleinen Mengen absoluten Alkohols erhitzt und dieser, sobald er klar geworden ist, weggegossen. Hierauf befestigt man den das Harz enthaltenden Kolben mit schräg nach abwärts gerichtetem Halse in einem Statife und lässt so den Best des Alkohols verdunsten. Dann löst sich das Harz sehr leicht in Petroleumäther. Nun wird fraktioniert mit absolutem Alkohol gefällt. Zuerst entstehen klebrige Niederschläge, die sich bei gutem Verschlusse des Gefässes ziemlich rasch absetzen. Die so gereinigten Lösungen liefern auf weiteren Zusatz von absolutem Alkohol anfangs pulverige Ausscheidungen and endlich mehr oder minder schön ausgebildete Warzen des schon von de Vry und Ludwig beobachteten krystallisierten Antiarharzes. Dieses löst man in wenig Petroleumäther und fügt ebensoviel absoluten Alkohol hinzu. Die neuerdings, innerhalb mehrerer Stunden erscheinenden Krystalle welche immer noch mit hartnäckig anhaftender stickstoffhaltiger Substanz verunreinigt sind, werden zum Schlusse in kochendem absolutem Alkohol gelöst und darauf beim Erkalten als schöne, lange, stark glänzende Nadeln gewonnen.

Die erwähnten klebrigen Harze wurden vorläufig nicht näher untersucht.

Niederschlag II.

Dieser Niederschlag wird von der Nutsche in flache Porzellanschalen gebracht, hier möglichst ausgebreitet und unter häufigem Umarbeiten an der Luft getrocknet. Er bildet dann schwarze, glänzende Klumpen. Diese werden so gut, als dies bei der Zähigkeit des Materials möglich ist, zerkleinert, in einem Extraktionsapparate mit Petroläther ausgezogen, bis die Hauptmasse des Harzes entfernt ist, hierauf wieder an der Luft getrocknet, feiner zerrieben und nochmals mit Petroläther behandelt, wodurch endlich sämtliches Harz beseitigt wird. Letzteres ist identisch mit dem Harze Ia und direkt mit diesem zu vereinigen. Der im Petroläther unlösliche Anteil des Niederschlages II erscheint jetzt als matte, dunkelbraune, leicht zerreibliche Masse; er enthält noch kleine Mengen von

Antiarin, welche bei der Kostbarkeit des Materials nicht verloren gehen dürfen. Man gewinnt sie am besten, indem man die fein gepulverte Masse in einer Flasche mit dem gleichen Gewichte 85 procentigen Alkohols übergießt und ca. 48 Stunden unter häufigem Umschütteln stehen läßt. Absoluter Alkohol darf hierzu nicht genommen werden, weil er wegen der Unlöslichkeit der Hauptmasse diese viel zu wenig durchdringt; 50 prozentiger Alkohol aber, welcher hier das Antiarin am vollständigsten aufnehmen würde, veranlaßt schon Teigbildung und erschwert dadurch die Trennung der Lösung vom Rückstande.

Die leicht abzunutschende 85 prozentig-alkoholische Lösung wird auf Antiarin genau ebenso verarbeitet, wie die Lösung III.

Niederschlag IV und V.

Löst man IV und V in Wasser und sättigt die mäßig verdünnte Flüssigkeit mit Alkohol, so bilden sich beim Stehenlassen im verschlossenen Kolben Krusten von derben Krystallen, bestehend aus Kalisalpeter, der im Milchsafte in großen Mengen vorkommt. Zur Identifizierung habe ich außer den bekannten qualitativen Reaktionen auch noch eine Kaliumbestimmung ausgeführt:

0,3748 g lufttrockener Krystalle ergaben 0,908 g Pt Cl₆ K₂ entsprechend 38,98 Proz. K; ber. 38,61 Proz.

Höchstwahrscheinlich hat schon Mulder den Salpeter im Safte gefunden, aber falsch gedeutet; es wird dies nämlich der vermeintliche "Zucker" gewesen sein, welchen er durch Fällung der wässerigen Antiarin-Mutterlaugen mit Alkohol als "Krystall-Präzipitat" erhielt, natürlich verunreinigt durch schmierige Stoffe; seine ganze Beschreibung läßt diese Vermutung als sehr berechtigt erscheinen.

Antiarol.

Das im kalten Wasser sehr schwer lösliche Antiarol wird von 30 Teilen kochenden Wassers leicht aufgenommen und krystallisiert beim Erkalten zum größten Teile wieder aus, teils in langen Nadeln, teils in quadratischen oder rhombischen Blättern. Beide Arten von Krystallen zeigen den gleichen Schmelspunkt 146°. Eine Lösung der Substanz in 100 Teilen kochenden Wassers bleibt nach der Abkühlung klar. Antiarol ist in Alkohol leicht, in reinem Aether

schwer löslich. Mit stark verdünntem Eisenchlorid gibt die wässerige Lösung eine schwache gelbgrüne Färbung. Eisenhaltige Schwefelsäure, 1) mit Antiarol versetzt, färbt sich langsam weinrot.

Die Substanz reagiert neutral; sie hat die Formel $C_9 H_{12} O_4$ und ist identisch mit dem von Will²) beschriebenen 1, 2, 3 — Trimethyläther des 1, 2, 3, 5 — Phentetrols.

0,2284 g vacuumtrockener Substanz gaben 0,4922 g CO_2 und 0,1356 g H_2 O.

Berechnet für C₉ H₁₂ O₄ Gefunden: C 58,69 58,77 H 6,52 6,60

0,2731 g lieferten bei der Methoxylbostimmung nach Zeisel³) 1,022 g J Ag.

Ber. für 3 O CH₈: Gefunden: Ber. für 2 O CH₈: J Ag 1,042 1,022 0,6952

Das Antiarol⁴) wird in wässeriger Lösung (1:100) durch Beckmann-Baeyer's Chromsäuremischung unter Abspaltung einer Methylgruppe rasch und leicht oxydiert zu dem prächtig (namentlich aus essigsaurer Lösung) krystallisierenden Dimethoxychinon C₈ H₈ O₄, welches A. W. Hofmann⁵), Will⁶) und Schlör⁷) dargestellt haben. Dasselbe beginnt schon gegen 200° zu sublimieren, schmilzt aber erst bei 249°.

0,1631 g Chinon lieferten 0,3426 g C O₂ und 0,0765 g H₂ O.

Berechnet für C₈ H₈ O₄:

C 57,14

F 4,76

Gefunden:

57,29

5,21

Aus den citierten Arbeiten von Will und Schlör ergiebt sich für das Antiarol zweifellos die Konstitution



¹⁾ Archiv d. Pharm. 234, Heft 4.

²⁾ Ber. d. d. chem. Ges. XXI. 612.

³⁾ Monatshefte 6, 989.

⁴⁾ Wenn ich hier für einen längst bekannten Körper einen neuen Namen benutze, so geschieht dies lediglich, weil dieser den Vorzug der Kürze besitzt.

⁵) Ber. d. d. chem. Ges. XI. 332.

⁶⁾ Ebenda XXI. 608. 2020.

⁷⁾ Ueber einige Derivate des Pyrogallussäuretrimethyläthers. Dissertation. Berlin 1889

Antiarol ist also auch nahe verwandt mit dem Iretol von de Laire und Tiemann¹):

Im Gegensatze sum Iretol wird aber das Antiarol durch Natriumamalgam in wässeriger (nicht neutral gehaltener) Lösung (1:20) wenigstens innerhalb 8 Stunden nicht verändert; die Lösung bleibt gans farblos und beim Ansäuern scheidet sich das Antiarol quantitativ wieder aus.

Noch nicht bekannt dürfte das von mir dargestellte Monobensoylantiarol sein. Man erhält es leicht nach der Methode von Baumann-Schotten. Es ist unlöslich in Wasser, schwer löslich in kaltem, leicht in heißem Alkohol, hieraus sehr rasch in stark glänsenden Nadeln oder kleinen Prismen krystallisierend. Schmelspunkt 1170.

0,1862 g vacuumtrockene Substanz gaben 0,4551 g C O_2 und 0,0987 g H_2 O.

Berechnet für C₉ H₁₁ O₄ (C₆ H₆ C O): Gefunden:
C 66,66
H 5,55
5,89

Krystallisiertes Antiarharz.

Dasselbe scheidet sich, sobald es gentigend gereinigt wurde, aus kochend gesättigter absolut alkoholischer Lösung oder auch beim Vermischen seiner Lösung in Petroläther mit absolutem Alkohol in langen, seidenglänzenden Nadeln vom Schmelspunkte 173,5° aus, sehr leicht löslich in Aether und in Petroläther, wenig in absolutem Alkohol, kaum löslich in wässerigem Weingeist. Auch Eisessig vermag nur wenig aufzunehmen. Von Chromsäure sowie von konz. Salzsäure wird es anscheinend selbst beim Kochen nicht angegriffen; heiße konz. Salpetersäure wirkt kräftig oxydierend, veranlaßt aber reichliche Harzbildung. Erhitzen mit Zinkstaub führt zur Entwickelung von schweren, terpenartig riechenden Dämpfen. Eine Benzoylver-

¹⁾ Ber. d. d. chem. Ges. XXVI. 2027.

bindung darzustellen, gelang (wenigstens nach der Methode Baumann-Schotten) nicht.

Die völlig reine Substanz ist frei von Stickstoff; bei den von Herrn Dr. Munkert ausgeführten Analysen solchen Materials wurden etwas andere Zahlen erhalten als de Vry und Ludwig fanden:

I. 0.1848 g vakuumtrockene Substanz lieferten 0,575 g CO2 und

0,1747 g H₂ O.
II. 0,159 g gaben 0,4935 g CO₂ und 0,1523 g H₂ O.
Gefunden:

de Vry und La

Mittel: de Vry und Ludwig C 84.86 84.65 83,86 H 10.50 10.64 11.88

Die Zahlen unter I und II würden die Formel C24 H36 O ergeben (ber. 84,70 Proz. C, 10,59 Pros. H), welche selbstverständlich noch anderweitiger Stütze bedarf.

Von dem Harze besitze ich einen größeren Vorrat, der einer späteren Arbeit als Unterlage dienen soll.

Antiarin.

Das rohe Glycosid kann sehr leicht mittels kochenden Wassers umkrystallisiert und dabei durch Blutkohle gereinigt werden. Es scheidet sich zumeist in rautenförmigen Blättern ab; manchmal sind zwei Ecken davon abgestumpft, so dass sechsseitige Blätter entstehen; bei langsamer Krystallisation bilden sich auch relativ große, beiderseitig zugespitzte Tafeln. Wer einmal eine Krystallisation von Antiarin unter dem Mikroskope gesehen hat, wird den Körper, auch wenn er nur in Spuren vorliegt, leicht wiedererkennen; denn die Form der Abscheidung ist eine höchst charakteristische.

Antiarin besitzt keinen scharfen Schmelzpunkt; es beginnt bei 2200 zu erweichen, ist aber erst bei 2250 ganz geschmolzen. Das lufttrockene Glycosid hat die Formel C_{27} H_{42} $O_{10} + 4$ H_{2} O:

I. 1,213 g lufttrockene Substanz verloren bei 1050 sehr rasch $0,1436 g H_2 O.$

 $\overline{I}I$. \overline{O} ,5075 g ebenso 0.0597 g \mathbf{H}_2 O. III. 0,212 g wasserfreie Substanz lieferten 0,4782 g CO, und

0,1516 g H₂ O. IV. 0,1366 g ebenso 0,3076 g CO₂ und 0,1004 g H₂ O. Berechnet: Gefunden:

I. ι Ц. IV. $\mathbf{H}_{2}\mathbf{0}$ 12,04 11,84 11,76 C 61,59 61.52 61,41 H 7,98 7,94 8,16

de Vry und Ludwig fanden im Mittel 61,23 Proz. C und 8,09 Proz. H.

Nach obiger Formel hat das wasserfreie Antiarin das Mole-kulargewicht 526: eine von Herrn Dr. Hofer ausgeführte Bestimmung (nach Beckmann), wobei 0,4113 g wasserfreies Glycosid und 16,172 g Eisessig angewendet wurden, ergab eine Depression von 0,1920 und somit das Molekulargewicht 517.

Eine kalt gesättigte, wässerige Lösung des Antiarins bleibt auf Zusatz von Gerbsäure zunächst völlig klar; erst nach 12 stündigem Stehen beobachtete ich eine äußerst schwache harzige Ausscheidung am Boden des Glases.

Eisenhaltige Schwefelsäure wird durch eine Spur des Glycosids zuerst intensiv goldgelb gefärbt; nach kurzer Zeit schlägt die Farbe in gelbrot um, etwa von der Nuance einer mäßig konzentrierten Eisenchloridlösung.

Beim Erhitzen des Antiarins mit Jodwasserstoffsäure nach Zeisel's Methode erhielt ich kein Jodsilber; das Glycosid enthält also kein Methoxyl.

Von verdünnter Salzsäure (7—15 Proz.) wird Antiarin bei gewöhnlicher Temperatur, selbst wenn man tagelang stehen läßt, nicht verändert; Zufuhr von Wärme veranlaßt aber energischen Angriff der Säure und zwar zerfällt das Glycosid dabei in Antiarigen in und Antiarose nach der Gleichung:

$$C_{27} H_{42} O_{10} = C_{21} H_{80} O_5 + C_6 H_{12} O_5$$

Der Zucker ist isomer mit der Rhamnose.

Nachdem festgestellt war, dass eine Spaltung des Glycosids bei gewöhnlicher Temperatur undurchführbar ist, erhitzte ich im Was serbade und benutzte das Gemisch von 8 T. 50 prozentigem Alkohol und 2 T. konz. Salzsäure, welches mir bei den Digitalisglycosiden sehr gute Dienste geleistet hatte. Schon der erste Versuch lieferte das Antiarigenin in krystallisierter Form, aber nur in einer Ausbeute von 16 Proz., und außerdem massenhaft gelbrotes Harz. Infolge dessen wurden 10 Versuche mit je einigen Decigramm Antiarin durchgestihrt, bei welchen ich einerseits die Konzentration der Säure, andererseits die Temperatur variierte, leider ohne Erfolg, denn es gelang nicht, die Harzbildung einzuschränken.

Am besten hat sich folgendes Verfahren für die Spaltung bewährt:

1 T. lufttrockenes Glycosid wird mit 10 T. einer Mischung von 8 T. 50 prozentigem Alkohol und 2 T. konz. Salzsäure (1,19) 11/2 Stunde im kochenden Wasser erhitzt, wobei anfangs durch rechtzeitiges Umschwenken für gleichmäßige Auflösung gesorgt werden muß. Nach dem Erkalten reibt man die Wände des Kolbens oder giebt, wenn man schon Antiarigenin besitzt, einige Kryställchen desselben hinzu, verschließt und lässt 3 Tage, die letzten 24 Stunden in der Kälte, stehen. Es bildet sich sehr langsam eine feinkörnige Krystallisation, welche bei richtiger Ausführung nur wenig durch harzige Stoffe verunreinigt ist. Die Krystalle werden gesammelt, mit 30-, 20- und schließlich mit 10 prozentigem Alkohol gewaschen und getrocknet; ihr Gewicht beträgt regelmässig 15-16 Proz. des Glycosids. Zum Filtrate fügt man Wasser, bis kein Niederschlag mehr entsteht und lässt das ausgeschiedene Harz gut absitzen; die geklärte Flüssigkeit wird einmal mit Chloroform geschüttelt, durch Silberoxyd von der Salzsäure befreit und behufs Gewinnung des Zuckers bezw. seines nachher zu beschreibenden Oxydationsproduktes verdunstet. Sie ist, sobald Chloroform und Alkohol weggegangen sind, sehr zur Schimmelbildung geneigt.

Durch Auflösen des leider so reichlich erhaltenen Harzes in Alkohol und fraktionierte Fällung dieser Lösung mit Wasser wurde zwar noch etwas Antiarigenin gewonnen, aber verschwindend wenig. Auch die Versuche, jenes Harz in irgend welcher Weise für die Erforschung der Konstitution zu verwerten, blieben bisher resultatios, werden aber tortgesetzt.

Antiarigenin ist in kaltem 95prozentigem Aethylalkohol schwer löslich und Erwärmung steigert die Löslichkeit nicht in wünschenswertem Maíse. Zur Reinigung löst man deshalb des Rohprodukt in warmem Methylalkohol, schüttelt die Lösung mit Blutkohle und sättigt das Filtrat mit Wasser. In der Regel erfolgt beim ersten Umkrystallisieren die Ausscheidung ziemlich langsam. Sobald aber durch Wiederholung des Verfahrens die Substanz ganz gereinigt ist, gewinnt man sehr rasch glänzende Nadeln in reichlicher Menge. Antiarigenin wird bei 1700 intensiv gelb, schmilzt aber erst gegen 1800.

Die Analysen müssen sehr langsam und vorsichtig ausgeführt werden; eine Erschwerung derselben veranlasst überdies der Um-

stand, dass das langfaserige Antiarigenin äusserst voluminös ist und ausserdem überall, wo es beim Einfüllen in die Verbrennungsröhren mit der Glaswand in Berührung kommt, fest hasten bleibt.

0,133 g bei 105° getrocknete Substanz gaben 0,3384 g CO_2 und 0,096 g H_2O .

Berechnet für C₂₁ H₈₀ O₅: Gefunden: C 69,61 69,39 H 8.28 8.02

Eisenhaltige Schwefelsäure löst Antiarigenin unter den gleichen Farbenerscheinungen, wie sie beim Antiarin beschrieben wurden; nur tritt gleichzeitig eine grüne Fluorescenz auf.

Salzsaures Semicarbazid reagiert bei gewöhnlicher Temperatur nicht auf Antiarigenin.

Erhitzt man das krystallisierte Spaltungsprodukt in einer Druckflasche mit der zehnfachen Menge Kalilauge (1:5) 2 Stunden lang, so löst sich ein Teil auf, während die Hauptmenge in ein rotes, am Boden befindliches Oel verwandelt wird. Dieses verschwindet beim Zusatze von Wasser und man erhält eine ganz klare, stark rote Lösung; dieselbe giebt beim Ansäuern einen schleimigen Niederschlag, welcher keine eigentliche Säure zu enthalten scheint, bei Zusatz von wenig Alkohol oder alkoholhaltigem Aether sich sofort in einen Harzkuchen verwandelt und in Aether nur sehr wenig löslich ist. Auf solchem Wege zu einem krystallisierbaren Abbauprodukte zu gelangen, dürfte nach diesen und weiteren Beobachtungen, auf welche ich hier nicht näher eingehen will, aussichtslos sein.

Versuche nach anderer Richtung habe ich schon begonnen.

Antiarose und Antiaronsäure. Die von der Salzsäure befreite Zuckerlösung giebt beim Verdunsten im Vacuum trotz der vorhergegangenen Reinigung mittels Chloroform immer noch harzige Ausscheidungen. Deshalb gelang es auch nicht, den Zucker selbst zum Krystallisieren zu bringen. Unzweideutigen Aufschluß über die Natur desselben ergab jedoch alsbald die Oxydation mit Brom, eine Methode, welche sich schon bei der Untersuchung der Zucker aus Digitalenum verum trefflich bewährt hatte.

Der Zuckersyrup wurde zuerst im Vakuum energisch ausgegetrocknet, um den Alkohol möglichst zu entfernen. Dann löste ich ihn in 5 T. Wasser, fügte 2 T. Brom hinzu und konnte durch fleissiges

Umschütteln das flüssige Halogen schon in 1½ Stunden zum Verschwinden bringen. Nach Beseitigung des gelösten Broms¹) und Fällung der Bromwasserstoffsäure durch Silberoxyd wurde das Filtrat im Vakuum über Schwefelsäure zum dünnen Syrup konzentriert, der nach kurzem Stehen und Umrühren eine reichliche Krystallisation des Lactons der Antiaronsäure lieferte. Die Krystalle wurden durch Abnutschen (ohne Nachwaschen) und Trockenpressen von der Mutterlauge (welche noch harzige Stoffe enthält und auf Zusatz von Wasser trüb wird) betreit. Sie sind aus heißem Wasser leicht umkrystallisierbar und können in Form von großen, derben Prismen erhalten werden. Diese besitzen nach gütiger Untersuchung des Herrn Dr. Plieninger epidotähnlichen Habitus, sind sicher monosymmetrisch und verschieden von den Saccharinen wie auch von dem Lacton der Rhamnonsäure. Sie beginnen bei 1680 zu erweichen und sintern dann allmählich (bis 1800) zusammen.

I. 0,1502 g vakuumtrockene Substanz gaben 0,2458 g CO₂ und 0,0912 g H₂O.

II. 0,1663 g desgleichen 0,2729 g CO_2 und 0,0993 g H_2O . Berechnet für $C_6H_{10}O_5$ Gefunden:

I. II. C 44.44 Proz. 44,63 Proz. 44,75 Proz. 6,74 , 6,63 ,

Drehungsvermögen. Bei p = 0.3938, (p + q) = 12.1329, d = 1.011, l = 1dm und t = 20°C. war $\alpha = -1$ °, also $[\alpha]p = -30$ °.

Endlich wurde noch das Kalksalz der Antiaronsäure durch ¹/₂ stündiges Kochen der wässrigen Lactonlösung mit kohlensaurem

¹⁾ Bei meiner ersten Mitteilung über diese Methode (Lieb. Ann. 205. 182) habe ich empfohlen, das überschüssige Brom durch Erhitzen im Wasserbade und gleichzeitiges Einleiten von Kohlensäure zu entfernen. Das beansprucht einerseits viel Zeit, offenbar weil die in großer Menge vorhandene Bromwasserstoffsäure das freie Brom hartnäckig zurückhält, andererseits kann in Fällen, wie der oben beschriebene es ist, das Erhitzen der Lösung eine stärkere Verschmierung der harzigen Begleitstoffe bedingen und dadurch die Abscheidung des Hauptproduktes erschweren. Diese Schwierigkeiten werden in einfachster Weise umgangen, indem man die Flüssigkeit nach beendigter Oxydation in eine flache Schale giebt und sofort Silberoxyd unter kräftigem Umrühren einträgt. In dem Malse, in welchem die Bromwasserstoffsäure beseitigt wird, verdunstet das Brom mit zunehmender Leichtigkeit und die Lösung wird ziemlich rasch farblos. Jetzt erst spült man die Mischung in eine Fasche und trägt die letzten Anteile des nötigen Silberoxyds unter kräftigem Schütteln sowie, behufs Vermeidung eines Ueberschusses, in sehr kleinen Portionen ein.

Kalk und Verdunsten des Filtrats dargestellt. Dasselbe ist amorph und wird durch Alkohol in Form von Gallertklumpen gefällt.

0,2186 g bei 100° getrocknetes Salz gaben 0,0312 g CaO. Berechnet für $(C_6 H_{11} O_6)_2$ Ca Gefunden: CaO 14,07 Proz. 14,27 Proz.

Sonach wird aus dem Antiarin ein mit der Rhamnose isomerer Zucker, die Antiarose C_6 H_{12} O_5 , abgespalten, der sicher krystallisationsfähig sein wird, sobald es gelingt, das in der rohen Zuckerlösung steckende Harz genügend zu beseitigen, was noch versucht werden soll.

Interessant ist die Thatsache, das jetzt in drei Herzgisten, im Digitalinum verum, im Digitoxin und im Antiarin, Zucker nachgewiesen wurden mit geringerem Sauerstoffgehalte als ihn die normalen Zucker C_n H_{2n} O_n besitzen. Eine sorgfältigere, mit den verbesserten Methoden der Neuzeit durchgestührte Untersuchung gerade nach dieser Richtung wäre wohl noch für manches natürliche Glycosid zu wünschen und voraussichtlich lohnenswert.

Die wesentlichsten Resultate der vorstehenden Untersuchung über den Milchsaft von Antiaris toxicaria sind also die folgenden:

- 1. der Saft enthält reichlich Kalisalpeter;
- 2. in ihm findet sich das Antiarol, der 1, 2, 3-Trimethyläther das 1, 2, 3, 5-Phentetrols;
- 3. das sehr wenig reaktionsfähige krystallisierte Antiarharz hat vielleicht die Formel C_{24} H_{86} O;
- 4. das Antiarin, $C_{27} H_{42} O_{10} + 4H_2 O$, wird durch verdünnte Säure gespalten in Antiarigenin, $C_{21} H_{80} O_5$, und Antiarose, $C_6 H_{12} O_5$; die Zusammensetzung der letzteren wurde erschlossen aus derjenigen der Antiaronsäure, welche ein sehr krystallisationsfähiges Lacton bildet.

München, im Juni 1896.

Ueber ein in der Adonis aestivalis L. enthaltenes Glycosid.

Von N. Kromer,

Privatdozent der Pharmacie an der Universität Jurjew (Dorpat). (Eingegangen den 17. V. 1896).

Nachdem J. Tahara¹) in der Adonis amurensis ein Glycosid nachgewiesen hatte, das seinen pharmakologischen Eigenschaften gemäß sich vom Adonidin, welches Cervello²) aus der Adonis vernalis isolierte, unterscheiden sollte, lag der Gedanke nahe, die Adonis aestivalis, welche sich häufig in neueren Gärten als Zierpflanze vorfindet, einer Untersuchung zu unterziehen.

Der gegenwärtig herrschenden Auschauung nach sollen alle Arten der Adonis das Glycosid Adonidin enthalten, welches sich, hinsichtlich der Wirkung, den Digitalisglycosiden analog verhalten soll. Eine Ausnahme hierin soll die Adonis amurensis machen, welche, wie die Untersuchung I. In o k o's ⁸), die mit dem Präparate Tahara's ausgeführt wurde, ergab, das hier ein Glycosid vorliege, das qualitativ wie Adonidin wirke, quantitativ aber in der Wirkung von selbigem erheblich variiere. Auf Grund dieses Befundes legte Tahara seinem Körper die Bezeichnung "Adonin" bei.

Dass die Anwendung der Adonis aestivalis nicht neu ist, beweist der Umstand, dass einstmals Flores und Semina Adonidis seu Hellebori Hippocratis benutzt wurden.

Die deutsche Bezeichnung für diese Pflanze ist sehr mannigfach, so z. B. Adonis-, Feuer-, Acker-, Feld-, Marien-Röslein, Sommerteufelsauge, Blutauge. Letztere Benennung ist der Färbung der Blumenblätter entlehnt.

Dem Schicksal, in Vergessenheit zu geraten, welchem so manches vortreffliche Arzneimittel des Pflanzenreiches anheim gefallen ist, ist die Adonis aestivalis nicht entgangen. Der Grund dafür möge

¹⁾ Berichte der deutschen chem. Gesellschaft XXIV 3. p. 2579.
2) Archiv für experimentelle Pathologie und Pharmakologie Bd. 15.
1882 p. 235.

⁸⁾ Berichte der deutschen chem. Gesellschaft XXIV 3. po. 2581.
4) Geißler & Möller Realencyclopädie der gesamten Pharmacie 1886 p. 136 Bd. I.

einerseits darin zu suchen sein, dass die Digitalis vorgezogen wurde, andererseits aber möge auch die irrationelle Präperation der Droge ein unzuverlässiges Arzneimittel geliefert haben.

Neuerdings scheint wiederum die Pflanze und ein aus derselben bereiteter alkoholischer Auszug in Rußland medizinische Anwendung zu finden, und diesem Umstande ist es auch zuzuschreiben, daß ich die chemische Untersuchung derselben auszuführen beschloß.

Das Material, welches mir aus der hiesigen Kunst- und Handelsgärtnerei von Joh. Daugull liebenswürdigst zur Verfügung gestellt
wurde, bestand aus in halbem Entwickelungsstadium, d. h. vor der
Blüte, befindlichen Pflanzen. Nach dem üblichen Trocknen wurden
die Pflanzen in fein zerschnittener Form der weiteren Verarbeitung,
welche die Isolierung des wirksamen Bestandteiles im Auge hatte,
unterworfen.

Die Vorprüfungen hier nicht erwähnend, sei nur bemerkt, daß zur Ausscheidung des wirksamen Stoffes nur diejenigen Methoden in Anwendung gelangen konnten, welche eine Behandlung mit tiefergreifenden Agentien ausschließen.

Deshalb habe ich die Entfernung der Gerbstoffe und Gerbsäure durch Bleizcetat, wie sie bei der Darstellung von Glycosiden aus Pflanzenauszügen allgemein üblich ist, nach Möglichkeit vermieden.

Die Methode von Cervello, welche von ihm bei der Darstellung des Adonidins aus Adonis vernalis Anwendung fand und darauf beruht, dass das Adonidin aus dem vorher durch basisches Bleiacetat von Gerbstoffen befreiten Auszug durch Gallusgerbsäure gefällt und aus der so gewonnenen Gerbsäureverbindung durch Zinkoxyd in Freiheit gesetzt wurde, ließ nicht nur Verluste an Ausbeute, sondern auch Zersetzungsprodukte des Glycosides, die durch das öftere Eindampfen entstehen könnten, befürchten.

Die Methode, welche von Tahara bei der Gewinnung des Adonins aus Adonis amurensis angewandt wurde, und ein Ausschütteln mit Chlorotorm aus stark alkalischer Flüssigkeit vorschreibt, konnte ebenfalls nicht in der mitgeteilten Form angewandt werden, weil zuerst konstatiert werden musste, ob nicht Alkalien, wenn sie auch das wirksame Glycosid unverändert lassen, so doch Zersetzungen anderer in Pflanzenauszügen vorhandener Stoffe hervorbringen

können, deren Produkte der Reinigung des Glycosides große Schwierigkeiten in den Weg setzen.

6 Kilo der lufttrockenen Pflanze wurden viermal hintereinander mit 96° Alkohol bei einer Temperatur von ca. 60° C. extrahiert und die nach dem Abdestillieren des Alkohols bei vermindertem Druck erhaltenen grün gefärbten Rückstände mit dem gleichen Volumen destillierten Wassers gemischt. Dieses Gemenge, welches schwach sauer reagierte, wurde nach einander mit Petroläther (Siedepunkt 60° C.), als dieser nichts mehr aufnahm, mit Aethyläther und schließlich mit Chloroform geschüttelt.

Der Petrolätherauszug, welcher der Hauptmenge nach aus Fetten, die durch Chlorophyll grün gefärbt waren, bestand, hatte keine Spur eines bitteren Geschmackes. Der Rückstand der Aetherlösung war gering, ebenfalls grün gefärbt und schmeckte äußerst schwach bitter, während der durch Verdunsten des Chloroforms erhaltene Anteil von gelbbrauner Farbe war und auf die Zunge gebracht einen andauernd bitteren Geschmack erkennen ließ.

Die Fällung des wirksamen Bestandteiles aus wässeriger Lösung durch Gerbsäure und der bittere Geschmack desselben sind, wie es vorausgeschickt sein möge, die Hauptmerkmale, welche auf das Vorhandensein des wirksamen Stoffes, der glycosidischer Natur ist, hinwirken. Dieser beiden Merkmale bediente ich mich, um die An- oder Abwesenheit des Körpers in den betreffenden Lösungsmitteln darzuthun.

Der Petroläther- wie Aetherauszug gaben, nachdem dieselben mit Wasser geschüttelt worden, mit Gerbsäure keine Fällung, während im letztgenannten Lösungsmittel durch den Geschmack noch Spuren zu erkennen waren.

Durch Zusatz von doppeltkohlensaurem Natron zu dem mit Chloroform ausgeschüttelten Auszuge trat eine intensive Rotfärbung auf und aus der Flüssigkeit konnte durch Chloroform neben unbedeutenden Mengen Glycosides eine kleine Quantität eines roten Stoffes isoliert werden, der, seinen Eigenschaften nach zu urteilen, den Gerbstoffen angehörte.

Aus dem wässerigen Rückstand wurden durch starken Alkohol anorganische Salze gefällt und es hinterblieb nach dem Verdunsten

des Lösungsmittels eine sirupöse, an Kohlenhydraten reiche Flüssigkeit.

Für die Isolierung des Glycosides kam nur der Rückstand der Chloroformlösung in Betracht und um aus selbigem die letzten Mengen vorhandenen Chlorophylls zu entfernen, wurde eine nochmalige Behandlung mit Petroläther unternommen, alsdann in Alkohol gelöst und mit absolutem Aether fraktioniert gefällt.

Zur Erlangung der Fällung ist die Quantität des zum Lösen bestimmten Alkohols möglichst gering zu bemessen, weil kleine Quantitäten desselben, auch bei Gegenwart von viel Aether, erhebliche Mengen von Glycosid in Lösung zu halten vermögen. Die restierende alkoholisch - ätherische Lösung hinterließ beim Verdunsten des Lösungsmittels einen nicht unerheblichen Rückstand, aus welchem durch wiederholte Digestion mit absolutem Aether neue Mengen des Glycosides erhalten wurden. Im Ganzen wurden durch Fällung mit Aether sechs Fraktionen erhalten, die untereinander in der Färbung Verschiedenheit zeigten. Die Fraktionen 1 und 2 waren dunkelbraun gefärbt, sehr hygroskopisch und enthielten kein Glycosid; Fraktion 3 und 4 von derselben Farbe enthielten neben Gerbstoffen, die sich in Wasser schwer lösten, wenig Glycosid, während Fraktion 5 und 6 sich in Wasser lösten, aber noch grün gefärbt waren.

Zur weiteren Reinigung der Fraktionen 5 und 6 wurden dieselben mit ausgeglühtem Quarzsand gemischt und mit Aether im Soxhlet'schen Extraktionsapparat 12 Stunden lang extrahiert. Dem rückständigen Sand wurde das Glycosid durch Alkohol entzogen und letzteres Lösungsmittel bei möglichst niederer Temperatur verdunstet. Das erhaltene Glycosid war amorph und neigte weder bei längerem Stehen seiner konzentrierten Lösung in Alkohol, noch beim Versetzen derselben mit Aether zur Krystallisation. In dünner Schicht war es vollkommen farblos, in dickerer dunkelgelb gefärbt und stellte nach dem Verreiben ein gelbes Pulver dar, das sich in Wasser außerordentlich leicht löste und einen stark bitteren Geschmack besafs.

Um das Glycosid aus denjenigen Fraktionen zu gewinnen, welche mit Gerbstoff verunreinigt waren, wurden die Fällungen zuerst mit Wasser behandelt und filtriert. Das erhaltene Filtrat lieferte mit Gerbsäure versetzt eine weiße voluminöse Fällung der

Gerbsäureverbindung des Glycosides, welche mit Zinkoxyd unter Hinzuftigung von Alkohol eingetrocknet wurde.

Der trockene Rückstand lieferte, nachdem derselbe ebenfalls im Soxhlet'schen Extraktionsapparat von in Aether löslichen Bestandteilen befreit war, nach dem Verdunsten des Alkohols das Glycosid.

Die Gesamtausbeute an Glycosid betrug aus 6 Kilogramm in Arbeit genommenen Rohmaterials 13 g = 0.216 Proz.

Das Glycosid ist außer in Wasser, leicht in Chloroform und Alkohol löslich, in Aether und Petroläther aber fast unlöslich. Die wässerige Lösung desselben wird durch Gerbsäure gefällt, während Pikrinsäure und Mayer's Reagens keine Fällungen hervorbrachten: im Gegensatz zu Tahara, der für das Adonin eine Fällbarkeit durch Pikrinsäure und Mayer's Reagens angiebt.

Froehde's Reagens färbt das Glycorid braun; Liebermann's Reagens rotviolett; Vanadinschwefelsäure braun; konzentrierte Schwefelsäure, der eine Spur Eisenchlorid zugefügt worden, grün, rasch blau, dann braun werdend.

Konzentrierte Salpetersäure färbt rot, dann verblassend. In konzentrierter Essigsäure gelöst und mit einem Tropfen konzentrierter Salpetersäure geschichtet, entstand eine rote Zone; beim Umschütteln färbte sich die Mischung orangerot und wurde schließlich gelb.

Das Adonin färbt sich nach Tahara mit konzentrierter Salpetersäure indigoblau und läst ebenfalls in essigsaurer Lösung mit konzentrierter Salpetersäure versetzt dieselbe Färbung erkennen.

Die kleinste Menge von Mineralsäuren zersetzt das Glycosid in einen Körper, der Fehlin g'sche Lösung reduziert, und in eine sich in farblosen Flocken ausscheidende Substanz, die beim Erhitzen zu harzähnlichen Klumpen zusammenballt. Das Zersetzungsprodukt schmeckte etwas bitter; es war ebenfalls amorph, in Wasser fast unlöslich, in Aether aber leicht löslich.

Das Glycosid ist stickstofffrei.

Die Elementaranalysen des nach verschiedenen Methoden abgeschiedenen Glycosides gaben folgende Werte:

I. 0.1585 g gaben 0.1128 g H₂ O und 0.3495 g CO₂ 7.90 Proz. H — 60.13 Proz C.

```
II. 0.1288 g gaben 0,093 g H<sub>2</sub> O und 0.283 g CO<sub>2</sub>

8.02 Pros. H — 59.91 Proz. C.

III. 0.3005 g gaben 0.2179 g H<sub>2</sub> O und 0.6656 g CO<sub>2</sub>

8.05 Proz. H — 60.40 Proz. C.
```

Die Substanz zur Analyse I und II war durch Fällung aus alkoholischer Lösung durch Aether gewonnen und bei 100° C getrocknet worden, während zur Analyse III ein Glycosid zur Verwendung kam, welches aus der Gerbsäureverbindung isoliert worden war. Wie es ersichtlich ist, stimmen die erhaltenen Werte untereinander gut überein, sodaß dieser Umstand auch als Kriterium für die Einheitlichkeit des Glycosides gelten könnte. Als einfachste empirische Formel, die für das Glycosid aus den Daten der Elementaranalysen berechnet ist, könnte die Formel C₂₅ H₄₀ O₁₀ gelten.

Die Formel $C_{25} H_{40} O_{10}$ verlangt: gefunden: C.60.00 Proz. C = 60.13 - 59.91 - 60.40 Proz. H.8.00 , H = 7.90 - 8.02 - 8.05 , O.32.00 ,

Tahara erhielt bei der Analyse des Adonin's aus Adonis amurensis für den Kohlenstoff Zahlen, die von 60,29 bis 60,94 und die für den Wasserstoff von 8.45 bis 8.76 schwankten. Aus diesen berechnete er die Formel C_{24} H_{40} O_{9} , welche 61.02 Proz. C und 8.48 Proz. H verlangt.

Um das durch Säure aus dem Glycoside gewonnene Spaltungsprodukt annähernd quantitativ zu bestimmen, wurden 0,6195 g Glycosid in Wasser, welches ½ Proz. Salzsäure enthielt, gelöst und darauf ½ Stunde lang auf dem Wasserbade erhitzt. Das harzartig abgeschiedene Spaltungsprodukt wurde der Flüssigkeit durch Aether entzogen und nach dem Verdunsten derselben hinterblieb ein Rückstand, der 0,248 g wog = 40.6 Proz.

Tahara erhielt bei der Spaltung des Adonins 38.46 Proz. Spaltungsprodukt. Die wässerige, Salzsäure enthaltende, Flüssigkeit reduzierte Fehling'sche Lösung und gab, mit essigsaurem Phenylhydrazin erwärmt, ein Osazon, das der Krystallform nach zu urteilen mit dem Glycosazon identisch sein könnte.

Der seltenen Liebenswürdigkeit des Herrn Professor Dr. R. Kobert verdanke ich eine vergleichende pharmakologische Untersuchung des von mir isolierten Glycosides mit dem von Merck-Darmstadt bezogenen Adonidin.

Ich lasse das Urteil des Herrn Prof. Dr. R. Kobert wörtlich folgen: "Sowohl am ganzen Frosche mit freigelegtem Herzen als am Williams'schen Apparate, wo nur das Herz mit 50 ccm Flüssigkeit (verdünntes Blut) benutzt wird, stellte sich eine auffallende Verschiedenheit des Glycosides aus Adonis vernals und aestivalis heraus. Von ersterem genügten 0.04 Milligramm subkutan eingespritzt um am ganzen Frosche den typischen Herzstillstand in Systole hervorzurufen und ¾ Stunden später den Frosch (Temporaria) zu töten. Von letzterem ist die 200 fache Menge dazu noch nicht groß genug. Am Williams'schen Apparat ergab sich ebenfalls eine mindestens 200 fache Verschiedenheit der Wirkungsintensität. Von einer Identität beider Stoffe kann daher nicht die Rede sein, obwohl qualitativ die Wirkung dieselbe ist."—

Die prozentische Zusammensetzung, welche von mir für dieses Glycosid erhalten wurde, sowie die pharmakologischen Eigentümlichkeiten desselben legen den Gedanken an eine Identität mit dem von Tahara aus der Adonis amurensis isolierten "Adonin" nahe.

Daran daß ich dieselben gegenwärtig nicht als identisch erkläre, hindert mich das verschiedene Verhalten des von mir isolierten Glycosides Salpetersäure, Salpeteressigsäure und Fällungsmitteln gegenüber.

Wünschenswert wäre es, noch den Gehalt an Glycosid in verschiedenen Wachstumsperioden der Pflanze zu ermitteln, wobei als Hilfsmittel zu derartigen Bestimmungen die Fällbarkeit desselben durch Gerbsäure gute Dienste leisten könnte.

Dass diese Substanz eine therapeutische Verwendung finden könnte, steht wohl außer Frage, und es wäre zu wünschen, wenn Versuche mit derselben am Krankenbette angestellt werden würden.

Ueber die Bestandteile der Samen von Pharbitis Nil L.

Von N. Kromer,

Privatdozent an der Universität zu Jurjew (Dorpat).

(Eingegangen den 25. Juni 1896.)

Wenngleich diese Samen in der modernen Medizin der Vergessenheit anheimgefallen sind, so beanspruchen dieselben einerseits in historischer Hinsicht, andererseits aber in medizinischer Beziehung, wegen ihrer Zugehörigkeit zur großen Klasse der Windengewächse aus deren Repräsentanten geschätzte Heilmittel dargestellt werden, hohes Interesse. Bereits in einem Werke der medizinischen Sanscritlitteratur des Ayur-Veda des Surusta ist der Pharbitis Nil erwähnt worden und aus der ersten deutschen Uebersetzung des "Liber fundamentorum pharmacologiae des Abu Mansur Muwaffak-Ben-Ali-el Hirowi", welche von Abdul Achundow geliefert und von Prof. R. Kobert¹) der Kaiserlichen Universität zu Dorpat in Anlass ihres 90. Stiftungstages dargebracht wurde, erfahren wir, dass die Samen dieser Pflanze von den Persern unter der Bezeichnung Habbu'l Nil, Tuchm-Nilufär, als Abführmittel angewandt wurden und sich noch bis auf den heutigen Tag in derselben Eigenschaft erhalten haben.

Auch in der Volksmedizin Turkestans wird, wie es die Forschungen Dragendorff's erwiesen haben, Pharbitis unter der Benennung "Habbu'l Nil" als Anthelminticum mit Zucker vermischt angewandt.

Als Heilmittel ebenso beliebt, wie einst im Altertume, ist die Pharbitis noch gegenwärtig in Ostindien, wo sie unter dem Namen "Kaladamah" auf den Märkten zu Kalkutta gehandelt wird und als Abführmittel dient.

Auch die Pharmakopöe Indiens führt die Semina Pharbitidis, aus welchen Präparate dargestellt werden, die die Jalape ersetzen sollen, unter der letztgenannten Bezeichnung auf. Aller Wahrscheinlichkeit nach werden Habbu'l Nil und Kala damah in Persien,

¹⁾ auchKobert, Historische Studien des pharmakologischen Instituts zu Dorpat 1892.

Turkestan und Ostindien nicht nur von Pharbitis Nil L, sondern wohl auch noch von anderen Pharabitis-Arten eingesammelt.

Makroskopisch sind die Samen der einzelnen Arten von einander kaum zu unterscheiden, da das Größenverhältnis bei der einzelnen Art sehr variiert. Möglich wäre es, daß das histologische Studium hier Aufklärung schaffen könnte.

Der Name Habbu'l Nil oder einfach Nil, wie es die Araber nennen, ist von einigen Forschern verschieden gedeutet worden. So beschreibt Berendes¹) bei der Besprechung der Pflanzenprodukte des indischen Heilschatzes unter "Nili" Indigofera tinctoria weil auch die Samen dieser Pflanze im Arabischen Nil genannt werden.

Abdul Achundow²) betont, dass unter dieser Bezeichnung nur die *Pharbitis Nil* gemeint sein kann und weist auch auf den Grund hin, der die meisten Uebersetzer arabischer Werke zu einer derartigen Auffassung veranlasst hat.

Sehr interessant ist die Thatsache, dass Pharbitis auf einem anderen Teile der Erde, welcher mit Persien keine Verbindung hat, als Arzneimittel dient. So werden in Japan die Samen von Pharbitis tribola Miquel unter der Bezeichnung "Kengiushi" ebenfalls als darmöffnendes Mittel benutzt und die chemische Untersuchung, welche mit denselben von Kasusura Hyrano³) angestellt wurde, ergab als Resultat, dass in ihnen ein Harzglycosid vorhanden ist, welchem die drastische Wirkung zukommt und das er mit Convolvulin identifizierte. Zum gleichen Resultate gelangte auch R. Schütze⁴).

Dieses Ergebnis war der Grund, welcher mich bewog, die Samen der *Pharbitis Nil*, die auch von den Tartaren Rußland's als Arzneimittel gebraucht und dem Golde gleich geschätzt werden, einer Untersuchung zu unterziehen.

Was die Resultate tiber den in denselben vorhandenen wirksamen Bestandteil anbetrifft, so sind dieselben bereits in der Zeitschrift des Allgemeinen Oesterreichischen Apotheker-Vereins No. 11

¹⁾ Die Pharmacie bei den alten Kulturvölkern. Bd. I, pag. 16.
2) l. c.

Mitteilungen der med. Fakultät der Japanischen Universität Tokio 1888, pag 206, Ref. nach Jahresbericht für Pharmacie und Toxikologie von Beckurts.

⁴⁾ Pharmazeutische Centralhalle 1887, pag 270.

und 12 d. J. mitgeteilt worden, wobei es sich ergab, das dieselben ebenfalls wie die *Pharbitis tribola Miquel* ein Harzglycosid enthalten, das dem Convolvulin sehr ähnlich, aber mit ihm nicht identisch ist. Die Gesamtausbeute an reinem Glycosid betrug 3,4 Proz. Im weiteren Verlaufe vorstehender Abhandlung soll auf dieses Glycosid näher eingegangen werden.

Außer dem wirksamen Bestandteil enthalten die Samen in Petroläther lösliches fettes Oel, ein zur Gruppe der Saccharosen gehörendes Kohlenhydrat, ferner eine eisengrünende Gerbsäure und in großen Quantitäten farblosen, durch Säuren leicht hydrolisierbaren Pflanzenschleim.

Flückiger und Hanbury¹) fanden in den Samen außer Gerbstoff und einer Säure 14,4 Proz. eines dicklichen fetten Oeles und bis zu 8 Proz. eines in Aether und Benzol unlöslichen, in Alkohol aber löslichen Harzes, welches nach den Meinungen der Verfasser mit dem Convolvulin der ächten Jalape identisch sein sollte.

Was die histologischen Merkmale der *Pharbitis Nil* anbetrifft, so sei auf eine in der Chemiker-Zeitung²) unter dem Titel "Neue Drogen" abgedruckte Abhandlung hingewiesen.

Untersuchung des tetten Oeles.

Um die Samen von fettem Oel zu befreien, wurden dieselben mit Petroläther (Siedepunkt 50—60° C), nachdem sie fein gepulvert waren, im Extraktionsapparat erschöpft. Nach dem Verdunsten des Lösungsmittels bei niederer Temperatur hinterblieb das fette Oel, welches gelb gefärbt war und neutral reagierte. Es ist geruch- und geschmacklos und von der Konsistenz des Olivenöles. In Alkohol ist es nur zum kleinen Teil löslich und die erhaltene Lösung reagierte auf Lackmus nicht oder doch so unbedeutend, daß die Reaktion übersehen werden könnte.

Der Kontrolle halber wurde eine Bestimmung etwa vorhandener Fettsäuren, die bei der Alkoholmethode hätten übersehen werden können, nach Zulkowsky⁸) ausgeführt. 8,6 g fetten Oeles verbrauchten 1,4 ccm 2/5 norm. Kalilauge. Wie es ersichtlich, ist der Laugenverbrauch so unbedeutend, dass die diesem Gehalte entsprechende freie Fettsäure vernachlässigt werden kann.

¹⁾ Pharmacographia.

^{*)} Red. von Dr. G. Krause in Cöthen, No. 6, 1892, pag 79.

Berichte der deutsch. Chem. Ges. 16, 1140 und 1315.

Um den Fettgehalt der Samen quantitativ zu bestimmen, wurden 30 g feingepulverter exsiccatortrockener Samen im Soxhlet'schen Apparat 3mal 24 Stunden lang mit Petroläther extrahiert. Nach dem Verdunsten des Lösungsmittels verblieben 4,02 g = 13,46 Proz.

Zur Ermittelung der Köttstorfer-Valenta'schen¹) Zahl wurden 2,935 g des Oeles mit 15 ccm alkoholischer KHO am Rückflusskühler 15 Min. lang gekocht. (50 ccm der alkohol. Kalilauge verbrauchten nach¹/4 stündigem Kochen zum Sättigen 86,5 ccm ²/5 norm. HCl, wobei Phenolphtalein als Indikator diente). Beim Zurücktitrieren waren 61 ccm ²/5 norm. HCl erforderlich, mithin waren 25,5 ccm ²/5 norm. HCl für die Verseifung nötig gewesen — 0,5712 g KHO. Demnach wäre 194,6 die Köttstorfer-Valenta'sche Zahl.

Zur Ermittelung der in Wasser unlöslichen Fettsäuren, welche bei der Verseifung des Fettes erhalten werden, wurden die bei der Bestimmung der Köttstorfer schen Zahl hinterbliebene Seifenlösung durch Abdampfen von Alkohol befreit und nach abermaligem Lösen in Wasser mit Salzsäure versetzt. Die abgeschiedenen Fettsäuren wurden auf einem genäßten, vorher getrockneten Filter mit kochendem Waßer bis zur neutralen Reaktion des Waschwassers gewaschen. Nach 2 stündigem Trocknen bei 1000 C wurden aus 2,935 g Oel = 2,799 g des Säuregemisches erhalten. Die Säuren waren gelb gefärbt, von butterartiger Konsistenz und von vereinzelten Krystallen durchsetzt. Die Hehner sche Zahl 3) betrug demnach 95,33.

Das Filtrat von der Bestimmung der Hehner'schen Zahl wurde mit Natronkarbonat neutralisiert und nach dem Einengen mit Aetheralkohollösung wurde nochmals gelöst und im Wiegegläschen bei einer 75° C nicht übersteigenden Temperatur getrocknet. Derselbe schmeckte süßs und gab beim Erhitzen mit Kaliumpyrosulfat den Akroleïngeruch. Im Pulfrich'schen Refraktometer wurde für diesen Körper, der der Reaktion nach Glycerin sein mulste, bei 21° C ein Austrittswinkel von 41° 34' gemessen. Die Quantität des aus 2,935 g Oel erhaltenen Glycerins betrug 0,2897 g = 9,87 Proz. Da nach der vorstehenden Methode der Glycerinbestimmung leicht Verluste durch das wiederholte Eindampfen der Flüssigkeit entstehen können, sowurde eine Glycerinbestimmung nach der Methode von Benedikt und Zsigmondy⁸), welche auf Oxydation desselben zu Oxalsäure in alkalischer Lösung durch Kaliumpermanganat beruht, vorgenommen.

2,293 g des Oeles werden mit Kalilauge und reinem Methylalkohol verseift und die Seife nach dem Verjagen des Meth ylalkohols mittels Salzsäure zersetzt. Zur besseren Abscheidung der Fettsäure

¹⁾ Zeitschrift für analyt. Chemie 18, pag. 199.

Zeitschrift f. analyt. Chemie 16, p. 144.
 Chemiker-Zeitung 9, p. 975.

von der glycerinhaltigen Mutterlauge wurde denselben Paraffin zugegeben und das erstarrte Säurengemisch mit Wasser anhaltend ausgewaschen. Nach dem Neutralisieren des Filtrates mit Kalilauge wurden 10 g Kalihydrat hinzugethan und die Oxydation mit 5 proz. wässerigem Permanganat ausgeführt. Die Oxyde des Mangans wurden nach dem Erhitzen der Flüssigkeit durch Filtration getrennt und das überschüssig angewandte Permanganat durch schweflige Säure zerstört Nach dem Ansäuern des Filtrates mit Essigsäure geschah die Fällung der Oxalsäure aus der kochenden Lösung durch Chlorcalcium. Das Calciumoxalat wurde durch Glühen in das Oxyd und letzteres mittels Normalsäure unter Anwendung von Methylorange als Indikator bestimmt. Jeder ccm ½ norm. Salzsäure entspricht 0,023 g Glycerin, verbraucht wurden 9 ccm ½ norm. HCl 0,207 g = 9,0 Proz. Glycerin.

Um das Jodadditionsvermögen des Oeles zu ermitteln, wurden 0,5136 g desselben mit 35 ccm Hüblischer Mischung versetzt. Diese Quantität beanspruchte zur Bindung des in ihr enthaltenen Jods 68 ccm Natriumthiosulfatlösung.

10,6 ccm derselben entprachen 0,12 g J). Zurücktitriert wurden 22,7 ccm Na₂ S₂ O₃.

Die absorbierte Jodmenge beträgt 0,4828 g Jod = Hübl'sche Zahl 94,00.

Bei einem zweiten Versuche, wo auf 0,4465 g Oel 25 ccm H ti b l'scher Mischung zur Anwendung gelangten (25 ccm derselben = 46,7 ccm Na₂ S₂ O₃, von welcher 10,5 ccm = 0,127 g Jod entsprachen) wurden 35,3 ccm Na₂ S₂ O₃ verbraucht = 0,4269 g J; demnach H ti b l'sche Zahl 95,61.

Um die Anwesenheit von Oxysäuren im Oele zu erfahren, wurden nach der Methode von Benedikt 10 g der filtrierten Fettsäuren mit der gleichen Menge reinen Essigsäureanhydrides eine Stunde lang am Rückflusskühler gekocht. Durch viermaliges ½ stündiges Kochen mit je 500-600 ccm Wasser und gleichzeitiges Einleiten von Kohlensäure wurde der Ueberschus des Essigsäureanhydrides entfernt.

1,4925 g der getrockneten acetylierten Fettsäuren wurden in 30 ccm säurefreiem 97° Alkohol gelöst und mit Kalilauge unter Benutzung von Phenolphthalein als Indikator titriert. Hierbei wurden 12,5 ccm ²/₅ norm. KHO verbraucht = 0,2800 g KHO; Säuresahl 187,6.

2,321 g der acetylierten Säuren verbrauchten nach 2 stündigem Kochen mit alkoholischer Kalilauge von bekanntem Gehalte 22,1 ccm ²/₅ norm. Lauge = 0,49504 g KHO, Verseifungszahl 213,2.

Diesen Daten nach, mulste erwartet werden, dass das Oel Oxysaure enthalte. Bei der weiteren Untersuchung aber stellte sich die Abwesenheit derselben heraus, sodass demnach der Grund dieser Verschiedenheit anderen Umständen zugeschrieben werden muss. Ein ungenügendes Auswaschen der acetylierten Fettsäuren musste von vorn

herein als ausgeschlossen gelten, und es blieb nur übrig, die beobachtete Differenz der Bildung von Anhydriden der höheren Fettsäuren unter dem Einfluß des Essigsäureanhydrides zuzuschreiben.

Dass eine solche Bildung möglich ist, ist durch die Untersuchungen von Lewkowitsch²) erwiesen. So erhielt der genannte Forscher für Talgsorten, die nur Oelsäure, Stearin-und Palmitinsäure, enthielten bedeutende Werte. Auch reine Palmitinsäure und Stearinsäure lieserten Acetylzahlen von 82,6-82,29. Ebenso verhielten sich Cerotinsäure und Laurinsäure. Wenngleich auch diese Beobachtungen durch Benedikt³) angezweiselt wurden, so sind doch von Lewkowitsch⁴) neue Beweise für die Richtigkeit seiner Beobachtungen erbracht worden.

Trennung der Fettsäuren aus dem Oele der Pharbitis Nil.

100 g Oel werden mit 45 g Kalilauge und 150 g Alkohol 2 Stunden lang am Rückflußkühler auf dem Wasserbade bis zur vollständigen Verseifung gekocht und nach dem Verdünnen des Rückstandes mit ca. 4 l Wasser auf dem Dampfbade bis zur Verjagung des Alkohols einige Zeit erwärmt. Die Seifenlösung lieferte alsdann nach der Zugabe von verdünnter Schwefelsäure die freien Fettsäuren, welche nach wiederholtem Auswaschen mit Wasser von anhaftender Mineralsäure befreit wurden.

Um den Nachweis von flüchtigen Fettsäuren, die möglicherweise vorhanden sein konnten, zu führen, wurde die von den Fettsäuren befreite Flüssigkeit und das Waschwasser miteinander gemengt und der Destillation mittels gespannter Wasserdämpte unterworfen. Die Quantität des ersten Destillates betrug 120 ccm und verlangte zur Neutralisation 5 ccm 3/5 norm. KHO, das zweite Destillat von dem gleichen Volumen wurde durch 3 Tropfen 3/5 norm. Lauge gesättigt. Nach dem Eindampfen der wässerigen Destillate, welche die Kaliverbindungen der flüchtigen Säuren enthielten, wurde ein Rückstand erhalten, der sich als ein Gemenge von schwefelsaurem Salz mit Salzen organischer Säuren erwies. Zur Trennung des anorganischen Salzes von den letztgenannten Verbindungen kam absoluter Alkohol zur Anwendung. Die wässerige Lösung des Salzes gab mit

^{2) (}Chemical News, Bd. 61, Jahrg. 238) durch Chemisches Centralblatt IV. Folge II. Jg. I, pag. 1082, Jg. 1890.

⁸⁾ R. Benedikt, Chemiker-Zeitung, Bd. 14, pag. 835.
4) Chemisches Centralblett IV. Folge II. Jg. II, pag. 171.

Eisenchlorid Rotfärbung, mit Schwefelsäure und Aethylalkohol erhitzt trat der Geruch des Essigäthers auf und eine Probe des trockenen Salzes mit Arsentrioxyd erhitzt, ließ den Kakodylgeruch erkennen. Demnach war Essigsäure vorhanden, während Ameisensäure nicht gefunden wurde. Die Quantität der ersteren ist sehr gering und es mögen nicht mehr als 0,2 g gewesen sein, die aus 100 g Oel erhalten wurden.

Durch fraktionierte Krystallisation einer alkoholischen Lösung der Fettsäuren die einzelnen Säuren zu trennen, erwies sich bei dem hohen Gehalte derselben an Oelsäure nicht ausführbar. Denn wurde eine derartige Lösung in eine Kältemischung gethan, so erstarrte die ganze Masse zu einem Krystallbrei, der nach kurzer Zeit in einem Raume, dessen Temperatur 22° C betrug, schmolz. Auch Filtrieren des erkalteten Krystallbreies durch ein Druckfilter führte zu keinem zufriedenstellenden Resultat. So wurde denn in der Folge die Trennung der Fettsäure auf Grund ihrer Fällbarkeit durch Magnesiumacetat nach der Methode von W. Heintz¹) und der verschiedenen Löslichkeit ihrer Bleisalze in Aether ausgeführt.

Bevor aber eine Bearbeitung nach den genannten Methoden geschehen konnte, mußten etwa vorhandene Aethylester der Säuren, welche bei der ursprünglichen Verseifung entstehen konnten, durch nochmalige Behandlung mit Kalilauge zerstört werden. Die Fettsäuren wurden deshalb in Alkohol gelöst und mit einer überschüssigen Menge von Kalihydrat zur Trockne gebracht. Um das Unverseifte zu entfernen, wurden die Kalisalze einige Mal mit niedrigsiedendem Petroläther behandelt.

Letzteres Lösungsmittel hinterließ nach dem Verdunsten keinen Rückstand. Nachdem die Fettsäure aus den Kalisalzen durch verdünnte Schwefelsäure in Freiheit gesetzt und nach dem Waschen getrocknet worden waren, wurden sie in Alkohol gelöst und mit einer konzentrierten Lösung von Magnesiumacetat gefällt. Die Einzelheiten der Fällung seien als bekannt vorausgesetzt und nur betont, daß die einzelnen Fraktionen der Fettsäuren, welche durch Zerlegung ihrer Magnesiasalze mittels Schwefelsäure erhalten wurden, vor der Bestimmung des Schmelzpunktes aus Petroläther umkrystallisiert worden waren.

¹⁾ Annalen der Chem. und Pharm. 80, 229; 84, 299; 88, 298 und 92, 291.

Zuerst wurden 5 Fraktionen erhalten, welche folgende Schmelzpunkte aufwiesen:

```
1. Fraktion schmolz bei 53-54° C.
2. ,, ,, 54° C.
3. ,, ,, 54--55° C.
4. ,, ,, 57,5° C.
5. ,, 58,6° C.
```

Die ersten 3 Fraktionen, welche, den Schmelztemperaturen nach zu urteilen, einheitlich waren, wurden zwei Mal aus absoluten Alkohol umkrystallisiert und zeigten den konstanten Schmelzpunkt von 54° C. Dieser Zahl nach zu urteilen konnte die isolierte Säure Myristinsäure sein, welche Voraussetzung sich aber bei der weiteren Untersuchung nicht bestätigte.

Die Säure war vollkommen weiß und krystallisierte in großblätterigen Gebilden. Zur Analyse wurde dieselbe im Exsiccator getrocknet.

```
0,1796 g derselben gaben 0,2055 g H_2O und 0,499 g CO_2 = 12,70 Proz. H — 75,76 Proz. C.

0,1733 g der Säure gaben 0,2073 g H_2O und 0,4845 g CO_2 = 13,28 Proz. H — 76,23 Proz. C.
```

Wies die prozentische Zusammensetzung der Säure bereits auf einen Kohlenstoffgehalt von 18 Atomen hin, so fand dies bei der Analyse der Salze derselben ihre Bestätigung.

Zur Darstellung einer Silberverbindung wurde eine alkoholische Lösung der Säure mit einer ebensolchen Lösung von Silbernitrat versetzt und alsdann Ammoniak hinzugefügt. Der gefällte weiße Niederschlag wurde solange mit Alkohol ausgewaschen, bis letzteres Lösungsmittel beim Verdunsten auf dem Uhrglase keinen nennenswerten Rückstand hinterließ.

0,2693 g der im Exsiccator getrockneten Verbindung gaben beim Glühen 0,0738 g Ag = 27,40 Proz. Ag.

0,1833 g desselben Silbersalzes, anderer Darstellung, hinterließen 0,0511 g Ag = 27,87 Proz. Ag.

0.1655 g der Silberverbindung gaben 0.3375 gr CO_2 und 0.1465 g $H_2O = 55.61$ Proz. C. — 9.83 Proz. H.

Im Schiffchen verblieben 0,0460 g Ag = 27,79 Proz. Ag.

```
Für die reine Säure gefunden:

C = 75.76 Proz. — 76.23 Proz.

H = 12.71 Proz. — 13.28 Proz.

Das Silbersalz ergab:

C = 55.61 Proz.

H = 9.83 Proz.

Ag = 27.79 — 27.87 — 27.40 Proz.

Berechnet für C_{18} H<sub>86</sub> O<sub>2</sub>:

C = 76.05 Proz.

H = 12.67 Proz.

Berechnet für C_{18} H<sub>85</sub> AgO<sub>2</sub>:

C = 55.24 Proz.

H = 8.95 Proz.

Ag = 27.62 Proz.
```

Der für das Silbersalz gefundene höhere Wasserstoffgehalt dürfte wohl darauf zurückzuführen sein, daß die Verbindung exsiccatortrocken zur Analyse gelangte.

Die Bleiverbindung der Säure wurde erhalten, indem eine alkoholische Lösung derselben mit Kalilauge genau neutralisiert und mit neutralem Bleiacetat gefällt wurde. Durch Wasser wurde die Verbindung zersetzt, indem sie sich gelb färbte, daher geschah das Auswaschen mittels starken Alkohols. Getrocknet stellte sie ein weißes Pulver dar, welches in Aether nicht ganz unlöslich war und von dem 0,1025 g beim Verbrennen 0,0293 g PbO = 0,027188 g Pb = 26,52 Proz. Pb. lieferten.

Die Verbindung von der Formel $(C_{18} H_{35} O_2)_2$ Pb beansprucht 26,68 Proz. Pb. 100 Teile absoluten Aether lösten 0,0119 g Bleisalz.

Die erhaltenen analytischen Daten stimmen für eine Stearinsäure vom Schmelzpunkt 54°C. Von den Säuren dieser Formel sind bisher drei Isomeren bekannt. So die Stearinsäure der tierischen Fette vom Schmelzpunkt 71—71,5)¹; die Neurostearinsäure, Schmelzpunkt 84°C.)² und die Dioktylessigsäure vom Schmelzpunkt 38,5°C.) Zu diesen dreien gesellt sich die Stearinsäure aus dem Pharbitisöl vom Schmelzpunkt 54°C. hinzu.

Die Fraktionen 4 und 5, welche mittels Magnesiumacetats erhalten worden waren, wurden aus Alkohol umkrystallisiert. Hierbei resultierte eine Säure vom Schmelzpunkte 61° C. Ein weiteres Reinigen durch Krystallisation mußte wegen der geringen Quantität unterbleiben. Der erhaltene Schmelzpunkt kommt dem für die Palmitinsäure geltenden Wert ziemlich nahe und dises fand ich bestätigt.

0.2975 g des im Exsiccator getrockneten Silbersalzes hinterließen beim Glühen 0.0865 g Ag = 29.07 Ag.

0,1993 g derselben Verbindung gaben 0,1619 g H_2O und 0,3985 g CO^2 = 9,02 Proz. H. — 54,52 Proz. C.

Im Schiffchen verblieben 0,0576 g Ag = 28,90 Proz. Ag. Gefunden: Berechnet für C_{16} H_{81} Ag O_2 :

C 54,52 Proz.

C 53,04 Proz.

H 9,02 ,

H 8,56

Ag 28,90—29,07 Proz.

Ag 29,72

Der für die Palmitinsäure um 1°C. zu niedrig gefundene Schmelzpunkt, sowie der höhere Kohlenstoffgehalt, erlauben den

¹⁾ Saytzew, Journal der russischen chem. Gesellschaft Bd. 17, p. 425.

^{2,} Thudichum, Journal für praktische Chemie N. F. Bd. 25, p. 25.

³⁾ Annalen der Chemie B. 204, p. 11; 204, pag 165.

Schluss, dass der Palmitinsäure Oelsäure angehaftet hat, welche durch einmalige Krystallisation nicht hat entfernt werden können.

Die Gesamtmenge der festen Fettsäuren, welche aus 100 g Oel erhalten werden, würde annähernd 20 Proz. betragen haben.

Um die Säure der Oelsäurereihe zu isolieren, denn solche musste vorhanden sein, weil das Oel die Elaidinprobe gab, wurden einerseits die von der Fällung der festen Fettsäuren durch Magnesiumacetat restierenden Laugen in die Bleisalze verwandelt, andererseits wurde eine neue Quantität des Fettsäurengemenges in alkoholischer Lösung mit Kalilauge neutralisiert und mittels neutralem Bleiacetat gefällt. Die auf die eine wie andere Weise erhaltenen Bleiverbindungen wurden nach dem Verdampfen des Alkohols mit Wasser anhaltend ausgewaschen und nachher getrocknet. Die getrockneten Bleisalze gingen beim Behandeln mit absolutem Aether zum größten Teil in Lösung. Als sich aus der ätherischen Flüssigkeit nach längerem Stehen kein Niederschlag mehr absetzte, wurde dieselbe vom Bodensatze getrennt und mit Salzsäure solange geschüttelt, bisin der ätherischen Flüssigkeit kein Blei nachweisbar war. dem Verdunsten des Aethers wurde die Säure mit heißem Wasser gewaschen und stellte eine gelbe Flüssigkeit dar, die beim Stehen vereinzelte Krystalle absetzte. In einer Kältemischung von Kochsalz und Eis erstarrte die Säure zu einem weißen Krystallkuchen. Mit rauchender Salpetersäure oder Quecksilber und Salpetersäure wurde Elaidinsäure erhalten.

Zir Darstellung des Silbersalzes wurde die Säure in alkoholischer Lösung mit Silbernitrat versetzt und dann Ammoniak zugefügt. Der Niederschlag war sehr lichtempfindlich, indem er sich nach kurzer Zeit bräunte.

0,7097 g des im Exsiccator getrockneten Salzes gaben 0,1937 g Ag. = 27,29 Proz. Ag.

Berechnet für C_{18} H_{33} Ag O_2 . Gefunden: 27,68 Proz. Ag. 27,29 Proz. Ag.

0,4152 g der Säure addierten 0,39058 g Jod (entsprechend 32,6 ccm Na₂ S₂ O₃ Lösung, von welcher 10,6 ccm 0.127 g Jod binden).

Daraus berechnet sich die Hübl'sche Zahl 94.07.

Die Jodzahl beträgt für reine Oelsäure 90,07.

0.6668 g der Säure verbrauchten zur Neutralisation 5,5 ccm $^2/_5$ norm. Kalilauge, hieraus berechnet sich das Molekulargewicht für die Säure zu 303. Diese Zahl kommt der Molekulargröße der Oelsäure C_{18} H_{34} $O_2 := 282$ ziemlich nahe.

Diese analytischen Daten erlauben den Schluß, daß die das in Aether lösliche Bleisalz liefernde Säure Oelsäure ist.

Beim Verpuffen des Oeles mit Soda und Salpeter wurde beim Behandeln der Schmelze auf bekannte Weise mit Ammoniummolybdat eine deutliche Phosphorsäurereaktion erhalten. Dieses Ergebnis ließ vermuten, daß hier Lecithin vorhanden sein könnte, und
deshalb wurde, um das Cholin, welches bekanntlich als Spaltungsprodukt der Lecithine erhalten wird, nachzuweisen, ein Teil des
Oeles mit Lauge verseift, nach dem Neutralisieren mit Salzsäure
von den Fettsäuren befreit und mit einer Lösung von Kaliummercurijodid (Böhm'sches Reagens) versetzt. Es trat hierbei eine minimale
Fällung eines orangegefärbten Niederschlages auf, der wegen der
kleinen Menge keiner weiteren Verarbeitung unterzogen werden
konnte.

Die Färbung des Niederschlages läst die Anwesenheit des Cholin's oder der mit diesem verwandten Basen vermuten.

Die Resultate der Untersuchung des Oeles lassen sich in Kürze folgendermaßen zusammenfassen: daß dasselbe der größten Menge nach aus dem Glyceride der Oelsäure besteht, welchem kleinere Mengen von Stearinsäure, Schmelzpunkt 54°C, und Palmitinsäureglyceriden beigemengt sind. Ferner enthält das Oel minimale Mengen von Essigsäureglycerid und Lecithin.

Gerbsäure und Kohlenhydrat.

Die durch Petroläther von fettem Oel befreiten Samenrückstände wurden mit 95° Alkohol bei mittlerer Temperatur solange extrahiert, bis der Alkohol keinen nennenswerten Rückstand mehr aufwies.

Als die gelbgefärbten Lösungen im Vakuum vom Alkohol befreit wurden, schieden sich bei einer bestimmten Konzentration hellgelbgefärbte Massen aus, die gesondert gesammelt wurden und wie es weiter erörtert werden soll, aus dem mit Gerbsäure gemengten Kohlenhydrat bestanden.

Durch Zugabe von Wasser zu dem bis auf einen kleinen Rückstand eingedampften Alkoholextrakte trübte sich die F^lüssigkein milchig und setzte nach einiger Zeit einen harzartigen Bodensaz ab, der sich als der wirksame Bestandteil, welcher die purgierende

Eigenschaft der Kaladanasamen bedingt, erwies. Die wässerige vom Harzglycoside getrennte, Gerbsäure und Kohlenhydrat enthaltende Flüssigkeit wurde mit neutralem Bleiacetat versetzt, es schied sich bei dieser Gelegenheit ein gelber Niederschlag aus, der nach dem Waschen mit Wasser mittels Schwefelwasserstoffs zerlegt wurde. Das Filtrat, welches gelb gefärbt und durch Hindurchleiten von Kohlensäure vom Schwefelwasserstoff befreit worden war, enthielt, wie es die weitere Prüfung ergab nur den kleinsten Teil der Gerbsäure, die größte Menge war bei dem Schwefelblei hinterblieben. Durch Auskochen derselben mit Alkohol konnte auch diese Menge isoliert werden, wobei ausser der Gerbsäure sich in dem alkoholischen Teil noch unverändertes Harzglycosid vorfand. Dieses ist um so bemerkenswerter, weil Wasser aus dem ursprünglichen Filtrate kein Harz mehr fällte. Durch Entfernen des bei der Fällung der Gerbsäure überschüssig angewandten Bleisalzes mittels Schwefelwasserstoffs wurde aus dem Filtrate durch Eindampfen im Vacuum bei möglichst niederer Temperatur das Kohlenhydrat erhalten, welches ebenfalls eine nicht unbeträchtliche Menge unverändertes Harz gelöst enthielt. Durch mehrmaliges Verdünnen mit Wasser wurde das letztere gefällt.

Die Samen sind an löslichen Kohlenhydraten sehr reich und dank diesem Umstande ist es auch möglich, dass sich in den wässerigen Auszügen Harze lösen können, deren Löslichkeit in Wasser gleich Nullist

Zur weiteren Reinigung der Gerbsäure und vollständigen Trennung vom Kohlenhydrat wurde die wässerige Lösung derselben mit neutralen Bleiacetat gefällt und die Bleifällung nach dem Anrühren mit Alkohol durch Schwefelwasserstoff zerlegt. Nachdem diese Operation einige Mal ausgeführt war und die Gerbsäurelösungbeim Verdünnen mit Wasser keine Trübung zeigte, welche auf gelöstes Harz hingewiesen hätte, wurde die Gerbsäure enthaltende Flüssigkeit im Vakuumexsiccator eingetrocknet. Die Masse war hellgelb gefärbt, zeigte keine Spur einer Krystallisation und ließ sich zu einem hellgelben Pulver, welches stark elektrisch war, verreiben. Die Gerbsäure ist in Wasser und Alkohol löslich und giebt mit folgenden Reagentien Farbenveränderungen:

Eine wässerige Lösung derselben wird durch Ammoniumvanadinat grünschwarz gefärbt; Eisenchlorid ruft eine grünblaue Färbung hervor, Ammoniak sowie Alkalien färben dunkelorange; konzentrierte Schweselsäure färbt die reine Substanz gelb, diese Färbung geht durch eine Spur eines Oxydationsmittel wie z. B. Eisenchlorid, Bromwasser. sehr verdünnte Salpetersäure in blauviolett über. Lieber mann's Phenolreagens giebt eine violettrote, Fröhde's Reagens eine rotviolette Färbung. Fehlin g'sche Lösung und eine Lösung von Silbernitrat werden beim Kochen reduziert, erstere unter Kupseroxydulabscheidung, letztere setzt einen Metallspiegel ab. Leimlösung wird durch die Gerbsäure nicht gefällt.

Zur Analyse wurde die Bleiverbindung dargestellt, die mit absolutem Alkohol gewaschen und alsdann exsiccatortrocken zur Verwendung gelangte.

```
0,1158 g der Verbindung gaben 0,0854 g Pb SO<sub>4</sub> = 50,39 Proz. Pb. 0,1365 g , 0,099 g Pb SO<sub>4</sub> = 49,56 , Pb. 0,20375 g , 0,10895 g PbO = 49,61 , Pb. 0,1713 g , 0,1260 g Pb SO<sub>4</sub> = 50,27 , Pb. 0,1666 g des Bleisalzes gaben 0,0398 g H<sub>2</sub>O und 0,1693 g CO<sub>2</sub> 2,65 Proz. H — 27,71 Proz. C. 0,1491 g der Gerbsäure lieferten 0,0798 g H<sub>2</sub>O und 0,2894 g CO<sub>2</sub> 5,92 Proz. H — 52,93 Proz. C.
```

Nach dem Resultate der Elementaranalyse wird sich für diese Gerbsäure die einfachste empirische Formel C_{17} H_{22} O_{10} berechnen.

Gefundon: Berechnet für C₁₇ H₂₂ O₁₀: C 52,93 Proz. C 52,87 Proz. H 5,69 "

Eine derartige Verbindung würde unter der Voraussetzung daß 2 Atome Blei zur Bildung des Bleisalzes erforderlich sind, 51,81 Proz. Blei erfordern, welche Zahl sich den gefundenen Daten nähert.

Ob die aufgestellte Formel den Thatsachen entspricht, wird nur ein Studium der Zersetzungsprodukte entscheiden können.

Das Kohlenhydrat.

Die bei dem Einengen des Alkohols freiwillig ausgeschiedenen Massen, sowie die von Gerbsäure und Harz befreite wässerige Flüssigkeit enthielten ein Kohlenhydrat, welches der Gruppe der Saccharosen oder Biosen angehörte, weil dasselbe erst nach der Inversion mittels Mineralsäuren auf Fehling'sche Lösung reduzierend wirkte. Zur Reinigung desselben von anhaftender Gerbsäure wurde die Flüssigkeit mit Bleiacetat versetzt und nach dem üblichen Entfernen des zur Fällung überschüssig angewandten Bleies durch Schwefelwasserstoff und Verjagen des letzteren mit absolutem Alkohol im Ueberschusse gemischt. Hierbei schied sich ein Teil des Kohlenhydrates

in hellen Flocken aus, die bei dem Vorhandensein von Wasser zu zähen Massen zusammenflossen. Der in der alkoholischen Lösung verbliebene Teil desselben wurde auf Zusatz von Aether gefällt.

Der Rückstand beider Fällungen ließ sich zu seidenartigen Fäden ausziehen und hinterblieb nach dem Trocknen im Vakuum-exsiccator als eine farblose vollkommen durchsichtige Masse, die keine Spur einer Krystallisation wahrnehmen ließ, stark hygroskopisch war und sich gegen Fehling'sche Lösung indifferent erwies.

Da das auf diese Weise erhaltene Kohlenhydrat aschenhaltig war, wurde es in absolutem Methylalkohol gelöst, um einerseits von den organischen Verbindungen zu befreien, andererseits eine Krystallisation zu erzielen. Auch nach dem Verdunsten des Methylalkohols bei niederer Temperatur konnte keine Krystallisation erlangt werden.

Nach zweimonatelangem Trocknen im Vakuumexsiccator wurde die Substanz zur optischen Prüfung verwandt.

1,8785 g des Kohlenhydrates wurden in 16,9285 g Wasser gelöst. Diese Lösung hatte bei 22°C. ein spez. Gewicht von 1,035 und lenkte den polarisierten Lichtstrahl um + 11,13° ab. Mithin (α) D = + 107,7°.

Eine andere Lösung, welche aus 0,9985 g Kohlenbydrat in 9,5810 g Wasser bestand, bei 18,5° C. ein spezifisches Gewicht von 1,0342 hatte und $^{1}/_{2}$ Stunde nach dem Lösen eine Drehung von + 10° 41′ = 10,68° zeigte, gab für (α)D den Wert + 109,53°.

Nach 24stündigem Stehen wurde eine Zunahme der Drehung um 18' beobachtet.

0,1905 g des Kohlenhydrats lieferten bei der Verbrennung:

0,1196 g H₂O und 0,299 g CO₂ — 6,97 Proz. H — 42,80 Proz. C.

Gefunden: C 42.80 Proz. H 6.97 Berechnet für C₁₂ H₂₂ O₁₁: C 42,10 Proz.

H 6,43

Von weiteren Eigenschaften dieses Kohlenhydrates sei bemerkt, dass es aus alkoholischer Lösung durch Strontiumhydrat gefällt wird, dass aber auch durch Zersetzen dieser Verbindung durch Kohlensäure nur eine amorphe Masse erhalten wurde, die durch mehrmaliges Behandeln mit Aether ein weißes hygroskopisches Pulver lieferte.

Beim Erwärmen desselben mit Phloroglucin und Salzsäure trat Rotfärbung auf. Orcin wie Resorcin in Salzsäure gelöst färbte sich mit dem Kohlenhydrat ebenfalls rot. Mit dem Molisch'schen Reagens wurde eine violettrote Farbenzone erhalten, eine ebensolche Färbung wurde mit einer Lösung von Kobaltnitrat und Kali-

lauge erzielt.

Bei der Destillation des Kohlenhydrates mit Salzsäure von 1,06 spez. Gewicht (5 g, des ersteren auf 100 ccm HCl) wurde nach der Methode von Tollens ein Destillat erhalten, dessen Dämpfe Anilinacetatpapier röteten, aber bei dem Zusatze von essigsaurem Phenylhydrazin nach dem vorherigen Neutralisieren des Destillats mit Natriumkarbonat nur eine Trübung gab und nach 6stündigem Stehen einen kaum greifbaren roten Niederschlag abschied. Die Quantität des hierbei gebildeten Furfurols dürfte etwa 1 Proz. betragen haben, da dieses diejenige Menge ist, welche in den Waschwässern gelöst bleibt.

Um Gewisheit zu erlangen, ob das Furfurol seine Entstehung den Hexosen oder Pentosen verdankt, wurde die Phloroglucin-Salzsäure-Absatz-Methode von Tollens¹) mit dem Kohlenbydrat ausgeführt. Auf die Einzelheiten der Ausführung sei auf das Original verwiesen und hinzugefügt, dass in diesem Falle die Vorschrift in ihren Einzelheiten befolgt wurde, wobei es sich ergab, dass der Absatz weder beim Filtrieren, noch beim Auswaschen die für Pentosen charakteristische violette Nünce zeigte und auch in alkoholischer Lösung keine Absorbtion zwischen D und E des Sonnenspektrums erkennen ließ. Zur Anwendung gelangte das Mikrospektroskop von Zeis in Jena.

Auch ich konnte mich von der Sicherheit, mit welcher die Entdeckung minimaler Pentosemengen nach der Methode von Tollens

gelingt, überzeugen.

Eine 9,43 proz. wässerige Lösung des Kohlenhydrates, die eine Anfangsdrehung von 10° 41′ besaß, änderte nach dem Zusatze von 10,8 Proz. Salzsäure (1:2) in 24 Stunden ihre Aktivität. Letztere betrug + 6° 52′. Wurde dieselbe Lösung ½ Stunde lang auf dem Wasserbade erwärmt, so betrug die Drehung im 1 Dec.-Rohr + 3° 36′. Mit essigsaurem Phenylhydrazin erwärmt, lieterte das ursprüngliche Kohlenhydrat kaum greifbare Mengen eines gelben Niederschlages, während die durch Hydrolyse derselben gebildeten Zuckerarten, wie es zu erwarten war, nach etwa 1½ stündigem Kochen reichliche Mengen eines Osazons gaben.

Auf die nähere Bestimmung der bei der Hydrolyse gebildeten Zuckerarten muß ich zur Zeit verzichten. Hier sei bemerkt, daß alle Angaben, welche für das Kohlenhydrat gemacht sind, sich auf ein Präparat beziehen, welches bei 120° C = 6,26 Proz. Wasser verlor.

Neben dem durch mäßig verdünnten Alkohol nicht fällbaren Kohlenhydrat enthalten die Samen, wie früher bemerkt, ein durch letzteres Lösungsmittel fällbares Kohlenhydrat, welches seiner Konsistenz nach den Pflanzenschleimen angehört. Durch mehrmaliges Lösen in Wasser, welchem Essigsäure zugesetzt war, und nachheriges Fällen mittels Alkohol wurde ein Präparat erhalten, welches ohne Hinterlassung eines Rückstandes verbrannte. Verrieben stellte

¹⁾ Berichte der deutschen chemischen Gesellschaft 29, p. 1204, Jahrg. 1896.

der Pflanzenschleim ein weißes Pulver dar, welches durch verdünnte Mineralsäuren besonders leicht hydrolysiert werden konnte. Pentosen konnten in den Produkten der Hydrolyse nicht erkannt werden.

Das Harzglycosid.

Die alkoholischen Auszüge der Pharbitissamen trübten sich auf Zusatz von Wasser milchig und setzten nach einiger Zeit ein gelbgefärbtes, mit Gerbsäure verunreinigtes Harz ab. Um letztere zu entfernen, wurde eine alkoholische Lösung des Harzes zuerst mit neutralem und hierauf mit basischem Bleiacetat versetzt. Die Bleiverbindung der Gerbsäure wurde bei dieser Behandlungsweise aus der alkoholischen Lösung gefällt, während das Glycosid in alkoholischer Lösung mit überschüssig angewandtem Bleiacetat gelöst blieb. Nach dem Entbleien durch Schwetelwasserstoff wurde das Glycosid durch heißes Wasser aus der Lösung gefällt und durch anhaltendes Waschen von freier Säure befreit.

Das Glycosid war zum größten Teil in Aether unlöslich und konnte von dem in letzterem Lösungsmittel löslichen Anteil dadurch betreit werden, daß eine konzentrierte alkoholische Lösung des Harzes durch absoluten Aether einige Mal gefällt wurde.

Der in Aether lösliche Anteil erwies sich als ein Gemenge, bestehend aus dem in Petroläther löslichen Fett und dem in Aether unlöslichen Harz.

Es ist dieses um so beachtenswerter, dass nicht nur gesättigte Lösungen einiger Salze und Kohlenhydrate, sondern auch flüssige Fette, Harze in Lösung zu halten vermögen, wobei derartige Mischungen einigen Lösungsmitteln gegenüber ein von der Muttersubstanz abweichendes Löslichkeitsverhältnis besitzen können.

Die Gesamtausbeute an reinem Glycosid aus 1 kg Samen betrug 34 g, während der in Aether lösliche Teil, aus obigem Gemenge bestehend, 1,8 g ausmachte.

Von einer ausführlichen Untersuchung des Glycosides mulste wegen der erhaltenen, verhältnismäßig geringen Quantität desselben Abstand genommen werden. Die erhaltenen Resultate aber sind genügend, um die Verschiedenheit dieses Harzglycosides von dem Convolvulin zu beweisen.

Obgleich diese Glycoside sich einander in ihren Löslichkeitsverhältnissen und in analytischer Beziehung fast gleichen, besitzen einige Spaltungsprodukte in physikalischer Hinsicht manche wesentliche Unterschiede, welche die Identität in Frage stellen mußten.

Von sonstigen Eigenschaften des Harzglycosides sei hervorgehoben, daß es in Petroläther, Aether und Benzol unlöslich, in Alkohol aber leicht löslich war. Letztere Lösung reagierte gegen Lackmus neutral. Alkalien zersetzen das Glycosid, indem es dann durch Wasser seine Fällbarkeit einbüßte. Wurde Salzsäure zu einer solchen Lösung hinzugethan, dann trat nur eine minimale Fällung eines weißen flockigen Körpers ein. Die Lösung des Harzes in Alkalihydraten erwies sich gegen Fehling'sche Lösung indifferent,

während nach vorherigem Kochen mit Mineralsäuren Reduktion

unter Kupferoxydulbildung erfolgte.

Diesen Eigenschaften nach, besitzt das Harz die charakteristischen Merkmale, welche für alle bisher untersuchten Convovulaceenharze erkannt wurden. Durch konzentrierte Schwefelsäure wird es gelb gefärbt, nach längerem Stehen oder auf Zusatz einer Spur Eisenchlorid, Bromwasser oder Salpetersäure trat Rotfärbung auf. Auf dem Platinblech erhitzt, verbrennt es, ohne einen Rückstand zu hinterlassen. Bei 145° C. wird das Glycosid zähflüssig, um bei 188° C. braun und dünnflüssig zu sein.

Eine alkoholische Lösung des Glycosides, von 1,2148 g in 15,6947 g Alkohol, welche bei 240 C. eine Dichte von 0,811 besaß, gab eine Ablenkung von — 2045'. Mithin für (a)D — 43,780. Die Verbrennungen, welche mit bei 1000 C. getrockneter Substanz im offenen

Rohre ausgeführt wurden, gaben nachstehende Werte:

0.2792 g des Glycosides gaben 0.2033 g H_2O und 0.5579 g CO_2 .

8,08 Proz. H — 54,49 Proz. C.

0,2385 g desselben gaben: 0,1767 g H_2O — 0,472 g CO_2 , 8,23 Proz. H. — 53,96 Proz. C.

0,1935 g desselben gaben: 0,1396 g H_2O -- 0,3892 g CO_2 , 8,01 Proz. H. — 54.85 Proz. C.

Mittel = Proz. 8,10 H; 54,43 Proz. C; 37,47 Proz. O.

Dieselbe prozentische Zusammensetzung wurde von mir für das Convolvulin¹) erhalten. Dort ergab das Mittel 54,57 Proz. C. und 8,09 Proz. H.

Während aber die spezifische Drehung des Convolvulin's — 36,9° betrug, wurde für das Glycosid aus *Pharbitis Nil* eine solche von — 43,78° ermittelt.

Den Alkalihydraten gegenüber verhält sich das Glycosid dem Convolvulin analog, es zerfällt in eine Glycosidsäure, flüchtige und nichtflüchtige Fettsäuren. Dieser Eigenschaft nach zu urteilen ist es sehr wahrscheinlich, daß alle Convolvulaceenglycoside nicht einfache Säureanhydride, sondern Laktone sind. Um die Alkalimenge zu erfahren, welche zu einer derartigen Veränderung ertorderlich ist wurden 0,6465 g Glycosid mit 10 ccm ½,5 norm. KHO übergossen und nach eingetretener vollständiger Lösung mit ½,5 norm. Salzsäure unter Anwendung von Phenolphtaleïn als Indikator zurücktitriert. Zu letzterer Operation wurden 5,4 ccm ½,5 norm. HCl verbraucht, mithin waren 4.6 ccm ½,5 norm. KHO = 15,93 Proz. zur Zersetzung erforderlich gewesen. Wurde diese Mischung mit 10 ccm normaler Schwefelsäure versetzt und der Destillation mit Wasserdämpfen unterworfen, so verbrauchte das Destillat, welches sauer reagierte, zur Sättigung 1,1 ccm ½,5 norm. KHO = 3,82 Proz. KHO.

0,9555 g desselben Glycosides verlangten nach ½ stündigem Erwärmen mit 15 ccm ½, norm. KHO bei der Siedehitz des Wasserbades 8,4 ccm ½, norm. KHO = 19,69 Proz. KHO. Die aus dieser Glycosidmenge erhaltene Quantität flüchtiger Säure erforderte zur

Sättigung 1,7 ccm 2/5 norm. KHO = 3,99 Proz. KHO.

Auch in dieser Hinsicht besteht zwischen dem Glycoside der Pharbitis Nil und dem Convolvulin Verschiedenheit. Das Convolvulin

¹⁾ Pharm. Zeitschrift für Russland 1894

verbrauchte zur Oxydation im Mittel 13,73 Proz. KHO, während im vorliegenden Falle 15,93 Proz. erforderlich waren.

Untersuchung der Oxydationsprodukte, welche durch Einwirkung von Alkalihydraten auf das Glycosid entstehen.

Dieselben Veränderungen, welche die bis hierzu untersuchten Convolvulaceenglycoside durch Alkalihydrate erleiden, erfährt auch das Glycosid von *Pharbitis Nil.* Es wird, wie es vorausgeschickt sein möge, in eine Glycosidsäure, welche mit der Convolvulinsäure isomer ist. eine in Aether lösliche, durch Wasserdämpfen nicht flüchtige Oxysäure und mit Wasserdämpfen flüchtige Säuren mit 5 Kohlenstoffatomen zerlegt.

Barythydrat in kleinen Quantitäten bei Gegenwart von Wasser und bei gewöhnlicher Temperatur zusammengebracht. Nachdem vollständige Lösung eingetreten war, wurde zur Trennung der einzelnen Produkte nach der bei der Untersuchung anderer Convolvulaceen-

harze mitgeteilten Methode 1) verfahren.

a) Ueber die Eigenschaften der in Aether unlöslichen Glycosidsäure. Dieselbe stellte ein vollkommen weilses amorphes Pulver dar, das bei Gegenwart von Feuchtigkeit zu einer farblosen amorphen firnisartigen Masse zerfloß. Verdünnte Miueralsäuren zersetzen dieselben unter Abscheidung einer Fettsäure und eines Kohlenhydrates.

In Alkohol ist sie leicht löslich, in Petroläther unlöslich. Die wässerige Lösung derselben gab mit Alkalikarbonaten nur eine spärliche Kohlensäureentwickelung, doch rötete sie Lackmus. Die Salze der Alkalien und die der alkalischen Erden, sowie die durch Wechselwirkung von neutralen Schwermetallsalzen auf diese erhaltenen Verbindungen sind in Wasser leicht löslich. Die im Vacuumexsiccator getrocknete Substanz wurde zwischen 156—162° C. zähfüssig und färbte sich zugleich dunkel.

Eine wässerige Lösung der Säure von 0,9149 g in 9,4324 g, welche bei 17°C. ein spezifisches Gewicht von 1,0231 hatte, lenkte den polarisierten Lichtstrahl um 4° 37,5' nach links ab. Demnach ergiebt

sich für $(a)D - 46.62^{\circ}$.

Die Verbrennungen, welche mit derselben Verbindung ausgeführt wurden, führten zu nachstehenden Werten:

0,1548 g Glycosidsäure gaben 0,2973 g CO, und 0,1095 g H₂O 52,37 Proz. C. — 7,85 Proz. H.

0,1201 g derselben lieferten 0,229 g CO₂ und 0.0843 g H₂O 51,99 Proz. C. — 7,79 Proz. H.

Die Baryumverbindung der Säure, welche durch Neutralisation mit Barythydrat und Fällung des überschüssigen Hydrates durch Kohlensäure erhalten wurde, stellte ein weißes hygrokospisches, neutral reagierendes Pulver dar, das zur Analyse bei 100° C getrocknet wurde.

^{1) &}quot;Zeitschrift des Allgemeinen österreichischen Apotheker-Vereins" 1895, No. 18 etc.

0.3045 g der Baryumverbindung gaben 0.0261 g Ba $CO_8 = 5.96$ Proz. Ba 0,225 g derselben gaben 0,0194 g Ba CO₈ = 5,99 Proz. Ba 0.2013 g derselben lieferten 0.1315 g H_2 O und 0.3537 g $CO_2 = 7.25$ Proz. **H** — 48,43 Proz. C.

Werden der Uebersicht halber die für die Glycosidsaure aus Pharbitis Nil erhal enen Resultate denjenigen gegenüber gestellt, welche die Convolvulinsaure ergeben hatte, so tritt die Uebereinstimmung beider

Verbindungen zu Tage:

Glycosidsaure aus Pharbitis Nil: Convolvulinsaure: C 52,37 - 51,99 Proz.C 51,83 Proz. \mathbf{H} 7,85 — 7,79 \mathbf{H} 7,89 (a) D -46.62° $(\alpha) D - 45,30^{\circ}$ Baryumverbindung derselben: Barytsalz derselben: C 48,43 Proz. C 48,26 Proz. H 7,25 H 7,45 Ba 5,99 — 5,96 Proz. Ba 6.15

Wenngleich aus diesen analytischen Daten die Identität beider Substanzen außer Frage gestellt wäre, so müßte eine solche Annahme durch die Identität ihrer Spaltungsprodukte in chemischer wie physikalischer Hinsicht eine Bestätigung finden; da dieses aber in diesem Falle nicht zutrifft, denn die durch Hydrolyse aus der Glycosidsäure neben Kohlenhydrat erhaltene Fettsäure weicht von der Convolvulinolsäure, welche aus Convolvulinsäure erhalten wird, im Schmelzpunkte erheblich ab, so kann die Glycosidsäure aus dem Glycoside von Pharbitis Nilmit der Convolvulins aure nur i somer, abernicht identisch sein.

b) Neben der Glycosidsäure wurde eine in Aether lösliche amorphe Säure erhalten, welche in ihrer wässerigen Lösung stark sauer reagierte und Alkalikarbonate unter lebhaftem Aufbrausen zersetzte.

Zur Gewinnung der Barytverbindung wurde die wässerige Lösung der Säure mit frisch gefälltem Baryumkarbonat einige Zeit auf dem

Wasserbade digiriert.

Aus der bis zur Sirupkonsistenz eingedampften Lösung des Barytsalzes krystallisierte eine Verbindung der Säure in weißen porzellanartigen Drusen, die in Wasser leicht löslich waren und aus letzterem Lösungsmittel umkrystallisiert wurden. Aus der hinterbliebenen Mutterlauge wurde die Verbindung, nachdem eine kleine Menge Alkohol zugefügt war, durch absoluten Aether als flockiger amorpher Niederschlag gefällt. Zur Analyse wurde das Salz im Vakuum bei gewöhnlicher Temperatur getrocknet.

0,2040 g der krystallisirten Baryumverbindung lieferten 0,218 g

 CO_2 und 0,0992 g $H^{\frac{1}{2}}O = 32,16$ Proz. C und 5,40 Proz. H.

im Schiffchen verblieben 0.1012 g Ba $CO_8 = 3449$ Proz. Ba. 0,193 g des aus der Mutterlauge isolierten Salzes hinterließen beim

Verbrennen 0,0944 g Ba CO₈ - 34,0 Proz. Ba.

Diesen Daten zufolge würde die Formel, welche der Barytverbindung erteilt werden kann, C₁₀ H₁₈Ba O₆ + H₂ O sein. Eine derartige Saure ware zweibasisch und als eine Tetroxydecylsaure an-Es sei hier darauf hingewiesen, dass eine derartige zusprechen. Säure auch bei der Oxydation des Jalapin's 1) erhalten wurde.

^{1) &}quot;Zeitschrift des Allgemeinen österreichischen Apotheker-Vereins" 1895, No. 18 u. ff.

Da die vorhandene Quantität des Barytsalzes die Darstellung anderer Verbindungen nicht erlaubte, so wurde das Verhalten des-

selben gegen einige Reagentien geprüft.

In der konzentrierten wässerigen Lösung des Salzes entstand auf Zusatz von Silbernitrat ein weißer Niederschlag, der sich in Wasser und Alkohol leicht löste. Eisenchlorid rief in der wässerigen Lösung des Salzes eine rote Färbung hervor. Auch Kupferchlorid färbte sich mit derselben blau, doch schied sich beim Erwärmen der Lösung ein grüngefärbtes basisches Salz ab. Zinkacetat wie Quecksilberehlerid lieferten keine Fällungen

silberchlorid lieferten keine Fällungen.

c) Neben den genannten Produkten, welche sich bei der Oxydation des Glycosides durch Barythydrat bildeten, wurde ebenfalls, wie es bei anderen Convolvulaceenharzen nachgewiesen worden, die Anwesenheit von mit Wasserdämpfen flüchtigen Säuren nachgewiesen. Die Quantität der letzteren, welche aus 15 g Glykosid erhalten werden konnte, war zu gering, um eine Trennung durch fraktionierte Destillation zu bewerkstelligen, deshalb wurde die Silberverbindung dargestellt. Die ersten Tropfen des mit Wasserdämpfen bei Luftverdünnung abgetriebenen Destillates waren milchig getrübt und schieden die flüchtigen Säuren in Form von Fetttröpfehen, die spezifisch leichter als Wasser waren, ab. Letztere ließen beim Abkühlen die Bildung vereinzelter Krystalle erkennen und lösten sich verhältnismäsig schwer in Wasser.

Aus dem genannten Destillat wurde nach vorheriger Neutralisation mit Ammoniak durch Silbernitrat das Silbersalz als weißer krystallinischer Niederschlag gefällt, der sich in viel kaltem Wasser teilweise löste und bei Lichtabschluß, im Vakuum getrocknet, ein

weilses Pulver darstellte.

0,1777 g desselben gaben 0,0935 g Ag = 52,6 Proz. Ag. 0,2611 g desselben gaben 0,1370 g Ag = 52,47 Proz. Ag. Gefunden:

Berechnet für $C_5 H_9 Ag O_2 - C_5 H_7 Ag O_2$ Ag = 52,54 Proz.

Ag = 51,67 Proz. - 52,17 Proz.

Die gefundenen Werte nähern sich denjenigen, welche eine Silberverbindung der Angelicasäurereihe beansprucht, wobei es nicht ausgeschlossen ist, falls in Betracht gezogen wird, dass, da das Silbersalze einer der Valeriansäuren mit dem einer der Angelicasäuren vorliegen kann. Ein solches Gemenge ist auch bei der Einwirkung des Barythydrates auf Jalapin, Turpethin¹) und Ipomoein²) von mir beobachtet worden.

Werden das Glykosid, wie die Glykosidsäure, der Hydrolyse mit verdünnten Mineralsäuren unterworfen, so wird auch hier analog dem Verhalten der bis hierzu untersuchten Convolvulaceenglykoside die Anwesenheit eines Kehlenhydrates und einer in Wasser unlöslichen respektive schwerlöslichen Fettsäure, welche mit den alkalischen Erdmetallen in Wasser schwer lösliche Verbindungen bildet, konstatiert.

10 g Glykosidsäure wurden am Rückflusskühler mit 8 Proz. Schwefelsäure auf dem Wasserbade 2 Stunden lang erwärmt. Es

¹⁾ l. c.

²⁾ Pharm. Zeitschrift für Russl. 1893, No. 1 etc.

hatten sich ölige Tropfen eines Körpers ausgeschieden, welche beim Erkalten erstarrten, während die Flüssigkeit von einem Magma Krystallnadeln erfüllt war, die beim Erwärmen wiederum ölige Tropfen bildeten. Die schwefelsäurehaltige Flüssigkeit enthielt ein Kohlenhydrat, welches den Hexosen angehörte, während Pentosen nicht unter den Produkten der Hydrolyse nachgewiesen werden konnten.

Zur Charakterisierung des Kohlenhydrates, welches nach dem Entfernen der Schwefelsäure als eine hellgelbe amorphe Masse erhalten wurde, sei gesagt, dass dasselbe rechtsdrehend war, Fehling'sche Lösung reduzierte, beim Erwärmen mit Orcin in Salzsäure und Phloroglucin in Salzsäure Rotfärbung hervorrief. Mit Hefe versetzt, ging das Kohlenhydrat in alkoholische Gährung über und lieferte mit essigsaurem Phenylhydrazin nach 1½ stündigem Kochen ein sich in gelben Krystallnadeln ausscheidendes Osazon.

Nach dem Umkrystallisieren aus Alkohol hinterblieb das Osazon in hellgelb gefärbten Krystallnadeln, die nach dem Trocknen bei 110°C. bei raschem Erhitzen einen Schmelzpunkt von 208—210°C. aufwiesen.

0.2064 g des Osazons gaben bei 738 mm Atmosphärendruck und einer Temperatur von 21° C = 30.5 ccm feuchten N = 16.35 Proz.

Gefunden: Berechnet für $C_6 H_{10} O_4 (N_2 H \cdot C_6 H_5)_2$ N 15,64 Proz.

Diesen Resultaten zufolge ist es nicht ausgeschlossen, dass das Kohlenhydrat + Glycose sei.

Der in öligen Tropfen erstarrende Körper besaß die Eigenschaften einer Säure und wurde zwecks weiterer Reinigung an Barythydrat gebunden. Aus dem Barytsalze, welches aus verdünntem Alkohol umkrystallisiert worden war, wurde durch Salzsäure die Säure in Freiheit gesetzt.

Nachdem diese Operation zweimal ausgeführt war, mußte von einer weiteren Reinigung Abstand genommen werden, weil die Quantität der freigemachten Fettsäure nur noch zur Darstellung eines Silbersalzes ausreichte.

Die so erhaltene Fettsäure, welche durch Tierkohle entfärbt worden war, erwies sich gegen Silbernitrat indifferent und erstarrte zu einer weißen undeutlich krystallisinischen Masse, die in Alkohol und Aether leicht, in heißem Wasser aber äußerst wenig löslich war. Beim Glühen auf dem Platinbleche verbrannte sie ohne einen Rückstand zu hinterlassen.

Der Schmelzpunkt derselben lag bei 68,5° C. Aus den Waschwässern krystallisiert beim Verdampfen bis auf einen kleinen Rückstand eine Säure in langen Nadeln, die den Schmelzpunkt von 99° C. besals; letztere gab aber beim Verbrennen einen natronhaltigen Rückstand, so daß die Wahrscheinlichkeit, daß eine mit dem Natronsalz verunreinigte Säure, die einen höheren Schmelzpunkt vorgetäuscht hatte, hierin eine Stütze gewinnt.

Dass der für die Säure gefundene Schmelzpunkt von 68,5° C. durch weiteres Fraktionieren wird erhöht werden können, steht außer Zweitel. Derselbe genügt aber, die gegenwärtige Annahme, dass das Glycosid der Pharbitis nicht mit Convolvulin identisch sei, zu

bestätigen. Das durch Wechselzersetzung des Ammoniaksalzes der Säure mit Silbernitrat erhaltene Silbersalz färbte sich beim andauernden Waschen mit Wasser gelb und lieferte, selbst bei Lichtausschluß im Vakuum getrocknet, ein dunkelgelbes Pulver.

0.382 g desselben hinterlielsen nach dem Glühen 0,0970 g Ag

gleich 25,39 Proz. Ag.

Aus den bei der Reinigung der Säure hinterbliebenen Waschwässern wurde durch Salzsäure eine Säure von weicher Konsistenz

abgeschieden, die einen Schmelzpunkt von 60,30 C. aufwies.

Um die Quantität der Spaltungsprodukte des Glycosides annähernd festzustellen, wurden 2,217 g desselben mit ½ Norm. Na OH bis zur Lösung versetzt und hierauf mit 8 Proz. Schwefelsäure der Hydrolyse unterworfen. Die ausgeschiedene Fettsäure wurde auf ein gewogenes Filter gesammelt und bei 60°C. getrocknet = 0,422 g = 19,03 Proz. Hierbei wurde außer Acht gelassen diejenige Quantität, welche in der säurehaltigen Flissigkeit gelöst blieb.

5 ccm Fehling'sche Lösung wurden durch 1,13 ccm des auf 70 ccm aufgefüllten schwefelsäurehaltigen Filtrates, aus welchem durch Wasserdampf die flüchtige Säure entfernt war, reduziert. Den Reduktionswert für + Glycose zu Grunde legend, käme dieses einem

Prozentgehalt von 77,68 Proz. gleich.

Das säurehaltige Destillat verlangte zur Sättigung 4,4 ccm 2 /₅ norm. KHO. Dieses auf 2 /₅ berechnet, würde einen Prozentgehalt von 8,09 geben.

Das Resultat der vorstehenden Untersuchung über die Bestandteile der Pharbitissamen läßt sich in Kürze folgendermaßen zusammen fassen:

- 1. Das fette Oel der Samen besteht aus den Glyceriden der Oelsäure, Palmitinsäure, Essigsäure und Stearinsäure vom Schmelzpunkt 54°C., außerdem ist in ihm eine kleine Quanität Lecithin enthalten.
- 2. Die Samen enthalten eine eisengrünende Gerbsäure von der elementaren Zusammensetzung C_{17} H_{22} O_{10} welche eine gelbgefärbte Bleiverbindung mit 50,33 Proz. Blei liefert.
- 3. Ferner ist in ihnen ein Kohlenhydrat, welches zur Gruppe der Saccharosen gehört, vorhanden. Letzteres lenkt den polarisierten Lichtstrahl nach rechts ab und gab für (a) D den Wert + 109,530. Für dasselbe schlage ich die Benennung "Pharbi-tose" vor.
- 4. Das Harzglycosid ist in Wasser unlöslich, stickstofffrei, lenkt die Ebene des polarisierten Lichtes nach links ab und besitzt mit dem Convolvulin gleiche prozentische Zusammensetzung der Elementarbestandteile, ist mit ihm aber nicht identisch.

Alkalihydrate zerlegen das Glycosid in eine mit der Convolvulinsäure isomere Glycosidsäure, eine Tetroxydecylsäure und in mit Wasserdämpfen flüchtige Fettsäuren, vermutlich Methyläthylessig-

säure und Tiglinsäure.

Die Glycosidsäure ist in Aether unlöslich und zertällt durch Mineralsäuren in ein Kohlenhydrat (+ Glycose) und eine Fettsäure vom Schmelzpunkt 68,5° C. die aller Wahrscheinlichkeit nach mit der Convolvulinolsäure isomer ist.

Ueber Digitoxin.

Von H. Kiliani.

(Eingegangen den 6. VII. 1896.)

Im vorigen Jahre berichtete ich¹), daß Aether aus den wässerigen, ganz besonders aber aus den alkoholischen Extrakten der Digitalisblätter eine schön krystallisierende Substanz aufnimmt, welche zweifellos ein Glycosid ist. Obwohl letztere Eigenschaft nach Schmiede berg's Angabe dem Digitoxin fehlen sollte, sprachen doch schon damals mancherlei Gründe für eine mögliche Identität der beiden Präparate, so daß ich mich veranlaßt sah, meine "Krystalle aus Aether" bis zur definitiven Aufklärung der Sache als β-Digitoxin zu bezeichnen.

Die nachstehenden Ausführungen sollen nun zunächst die Beweise für die thatsächliche Identität der erwähnten Körper liefern und dann neue Beiträge zur Kenntnis des Digitoxins und seiner Spaltungsprodukte bringen. Leider ist dieser zweite Teil der Arbeit reihe an negativen Ergebnissen, und wo positive vorliegen, erscheinen dieselben sehr ergänzungsbedürftig. Wenn ich trotz dieses Mangels das Ganze der Oeffentlichkeit übergebe, so bestimmen mich dazu zwei Gründe: einerseits ist zur Zeit mein Material völlig aufgebraucht, neues aber im günstigsten Falle erst in einigen Monaten zu beschaffen; andererseits hat sich herausgestellt, dass mir früher betreffs der Zusammensetzung des Glycosides ein wesentlicher Irrtum unterlief, dessen Berichtigung ich nicht länger hinausschieben möchte.

I dentität von α- und β-Digitoxin. Da die Firma Merck ausdrücklich angiebt, dass das Digitoxin, welches sie jetzt in den Handel bringt, nach Schmiedeberg's Methode bereitet wird, ersparte ich mir die Mühe, das α-Digitoxin selbst darzustellen, ich bezog vielmehr eine größere Menge desselben von Merck und verglich dasselbe auf's Genaueste mit meinem β-Digitoxin. Das neuerdings von jener Fabrik übersandte Präparat war entschieden reiner als jenes, welches ich im vorigen Jahre unter den Händen gehabt hatte; es schied sich aus heißem 85 prozentigem Alkohol sofort in durch aus einheitlichen, farblosen Krystallblättern ab. Zu meiner Ueber-

¹⁾ Dieses Archiv 233, Heft 4.

raschung erhielt ich aber bei der Analyse dieser Krystalle fast genau dieselben Zahlen wie im Vorjahre, während ich damals vermutet hatte, der höhere Kohlenstoffgebalt, welchen Schmiedeberg's und Merck's Digitoxin aufwiesen, sei einer Verunreinigung zuzuschreiben. Dies veranlaßte mich, noch eine größere Anzahl von Analysen meines β -Digitoxins, sowie des β -Digitoxigenins unter Anwendung von pulverförmigem Kupferoxyd auszuführen, wobei sich bald zeigte, daß ich hier für den Kohlenstoff zu niedrige Zahlen, beim α -Digitoxin aber zufällig annähernd richtige Werte gefunden hatte.

Analysen von wasserfreiem a-Digitoxin:

•	I.	II.	Sch	miedeberg
C	63,14	63,45		63,60
\mathbf{H}	8,68	8 ,6 0		8,50
Analysen	von	wasserfreiem	β-Digitoxin:	
früher			jetzt	

AI COLLOX			J		
		I.	II.	III.	IV.
C	62,06	63 ,66	63,36	63,21	63,91
\mathbf{H}	8,67	8 ,13	8,34	8,51	8,6 8

Der Widerspruch betreffs der Zusammensetzung ist also beseitigt. Weiterhin zeigen beide Präparate, wenn sie aus Alkohol umkrystallisiert wurden, den gleichen Schmelzpunkt 1450 und sie verhalten sich auch bei der Spaltung vollkommen gleich. Ich habe aus a-Digitoxin das Digitoxigenin und die Digitoxose in ganz gleicher Weise und mit genau denselben Eigenschaften gewonnen, wie aus dem β -Digitoxin. Ferner ergab sich bei der Prüfung der a- und β -Körper mit eisenhaltiger Schwefelsäure¹) nicht die geringste Differenz in dem beiderseitigen Verhalten und endlich konstatierte noch Herr Prof. Boehm Uebereinstimmung in der pharmakologischen Wirkung. Die Präfixa a und β sind also überflüssig, Schmiedeberg's Digitoxin ist sicher ein Glycosid und dasselbe kann aus den Extrakten der Blätter mittels Aether gewonnen werden. Von der mutmasslichen Formel des Glycosids wird später die Rede sein.

Eigenschaften des Digitoxins. Betreffs des äußerst charakteristischen Verhaltens des Glycosids zu eisenhaltiger Eisessig-Schwefelsäure sei auf meine trühere Publikation hingewiesen.

¹⁾ Dieses Archiv 234, Heft 4.

Digitoxin löst sich in heißem Wasser kaum mehr als in kaltem Verteilt man Digitoxin in letzterem und setzt Gerbsäurelösung hinzu, so verändern die Krystalle ihr Aussehen nicht und das Wasser wird. auch nicht milchig trüb; das Glycosid dürfte demnach kaum durch Gerbsäure fällbar sein.

Beim Erhitzen von 0,3 g wasserfreiem Digitoxin mit konz. Jodwasserstoffsäure im Apparate von Zeisel bekam ich keine Spur von Jodsilber, wonach weder das Glycosid noch eines seiner Spaltungsprodukte Methoxyl enthalten würde.

Spaltung des Digitoxins. Die früher für diesen Zweck empfohlene Methode hat inzwischen einige kleine, aber wesentliche Verbesserungen erfahren und soll deshalb hier vollständig wiedergegeben werden.

Man übergiesst 1 T. lufttrockenes Glycosid mit 10 T. eines Gemisches von 8 T. 50 prozentigem Alkohol und 2 T. konz Salzsäure (1,19). Bei fleissigem Umschwenken der vor Verdunstung geschützten Mischung, deren Umgebung keine höhere Temperatur als 25° C. besitzen soll, löst sich das Digitoxin (auch bei Verarbeitung größerer Mengen) in längstens 4-5 Stunden auf. Man giebt dann sofort 5 T. Wasser hinzu, reibt die Glaswand kurze Zeit, verschließt und lässt ruhig stehen. Die Krystallisation beginnt nach wenigen Minuten, bedarf aber zu ihrer Vollendung mindestens 6 Stunden; sie erreicht das Maximum, wenn man das Gefäß schliesslich noch über Nacht in einen kühlen Raum (nicht in Eis) Das ausgeschiedene Digitoxigenin wird abgesaugt, zuerst mit 30-, dann mit 20 prozentigem Alkohol, endlich mit Wasser gewaschen und trocken gepresst. Filtrat und Waschstüssigkeit werden vereinigt und zweimal mit Chloroform geschüttelt. Dieses entwässert man mittels Natriumsulfat und destilliert es ab; hierbei verbleibenden Sirup spült man mit 50 prozentigem Alkohol in eine Schale und erhitzt auf dem Wasserbade bis zum gänzlichen Verjagen des Chloroforms, wobei sich noch eine beträchtliche Menge von Digitoxigenin in derben Krystallen abscheidet. Chloroform getrennte wässerige Zuckerlösung dagegen wird durch Schütteln mit der entsprechenden Menge Silberoxyd von der Salzsäure befreit, filtriert und bei gewöhnlicher Temperatur im Vakuum zum Sirup verdunstet. Dieser verwandelt sich leicht in einen Krystallkuchen, den man auf Thon drückt und hier 24 Stunden beläst, wodurch die Krystalle der Digitoxose nahezu rein weiss werden.

Digitoxigenin. Betreffs der Reinigung des Rohproduktes, dessen Menge regelmäßig 30 — 33 Proz. des Ausgangsmaterials beträgt, sind meine früheren Angaben zu benutzen. Nur empfiehlt es sich die alkoholische Lösung nach ihrer Sättigung mit Wasser ganz ruhig stehen zu lassen. Hierbei scheidet sich nämlich das Digitoxigenin im sehr charakteristischen, farblosen Krystallen ab, deren Aussehen sofort für ihre Reinheit und Einheitlichkeit Zeugnis ablegt. Sobald auch bei ruhigem Stehen zwischen diesen Krystallen feinkörnige, weiß se Wärzchen auftreten, ist das Material unrein. Derartige Ausscheidungen erhält man z. B regelmäßig aus den letzten, beim Umkrystallisieren abfallenden Mutterlaugen.

Digitoxigenin beginnt bei 225° zu erweichen und ist bei 230° unter Gelbfärbung ganz geschmolzen. Dasselbe enthält ebenfalls mehr Kohlenstoff, als ich früher gefunden hatte; zu den hier angeführten Analysen wurde pulverförmiges Kupferoxyd benutzt.

- I. 0,1324 g vakuumtrockene Substanz aus Merck's Digitoxin gaben 0,3582 g CO_2 und 0,1084 g H_2 O.
 - II. 0,1667 g desgleichen 0,4495 g CO_2 und 0,1335 g H_2 O_2
- III. 0,1655 g Spaltungsprodukt meiner "Krystalle aus Aether" lieferten 0,4472 g CO₂ und 0,1298 g H₂O.

Berechnet für:		Gefunden:		
C_{17} H_{24} O_8	$\mathrm{C}_{22}~\mathrm{H}_{32}~\mathrm{O}_{4}$	I.	II.	III.
C 73,91	73,83	73,7 8	73,54	73,69
H 8.69	8,88	9,09	8.89	8.71.

Früher hatte ich die Formel C_{21} H_{32} O_4 (mit 72,41 Proz. C) angenommen, welche jedenfalls unrichtig ist. Von den hier neu aufgestellten Formeln scheint die zweite, C_{22} H_{32} O_4 die richtige zu sein; wenigstens spricht dafür der Metallgehalt einer hübsch krystallisierenden Kalium verbindung des Digitoxigenins, zu welcher man auf folgendem Wege gelangt:

Man löst das Digitoxigenin in 5 T. warmen 5 prozentigen Alkohols, giebt nach dem Erkalten 1 Mol. KOH (in wässeriger Lösung 1:5) hinzu und läst in verschlossenem Gefässe stehen. Nach 2 Stunden hat sich unter Gelbfärbung der Flüssigkeit eine schöne Krystallkruste gebildet; die abgegossene Mutterlauge liefert

beim Verdunsten im Vakuum noch eine zweite, schwächere Krystallisation, enthält aber außerdem ziemlich viel gelbe, amorphe Substanz. Die rohen Krystalle werden auf Thon gebracht, hier durch Auftropfen von möglichst wenig Wasser gereinigt, getrocknet und im Minimum von kaltem Methylalkohol gelöst. Fügt man hierauf das mehrfache Volumen Aether hinzu, so erhält man prächtige farblose Warzen von perlmuttergläuzenden Blättern, leicht löslich in warmem, schwer in kaltem Wasser, mäßig löslich in Aethyl-, leicht in Methyl-Alkohol, unlöslich in Aether.

0,2462 g. vacuumtrockene Substanz lieferten 0,0408 g. ClK.

Berechnet für Gefunden: $C_{17} H_{23} O_8 K C_{22} H_{81} O_4 K$ K 12,42 9,79 8,69.

Zur Ausführung einer zweiten Bestimmung fehlt mir leider augenblicklich das Material.

Vielleicht wäre noch Trocknung bei 100° nötig gewesen, um einen vollkommen richtigen Wert zu erhalten. Jedenfalls hat aber die zweite Formel bedeutend größere Wahrscheinlichkeit für sich, denn sowohl das Aussehen der Krystalle als auch der Verlauf der Kaliumbestimmung selbst lassen mir ein Manko von nahezu 4 Proz., wie es sich bei Annahme der ersteren Formel ergeben würde, ganz unmöglich erscheinen.

Die Krystalle bläuen befeuchtetes rotes Lackmuspapier stark; ihre Bildung beruht auf der Gegenwart eines Phenolhydroxyls, nicht auf jener eines Carboxyls, denn kochendes kohlensaures Alkali lößt Digitoxigenin nicht auf, wohl aber scheint nach einem vorläufigen Versuche obige Kaliumverbindung auch durch Erhitzen des Digitoxigenins mit wäßeriger Kalilauge in einer Druckflasche gewinnbar zu sein und zwar in besserer Ausbeute und ohne Bildung von schmierigen Nebenprodukten, wie sie bei Anwendung von Alkohol ziemlich reichlich auftreten.

Die kalt gesättigte wässerige Lösung der Kaliumverbindung giebt mit Chlorbaryum wie mit Chlorcalciumschönkrystallisierende Ausscheidungen; die Baryumverbindung ist schwerer löslich, als jene des Calciums

Versetzt man eine wässerig alkoholische Lösung der Kaliumverbindung mit Essigsäure, so krystallisiert wieder Digitoxigenin vom Schmelzpunkte 225—230° aus, ein Beweis, dass lediglich Wasserstoff durch Kalium ersetzt war.

Phenylhydrazin, salzsaures Semicarbazid und Hydroxylamin reagieren, wenigstens bei gewöhnlicher Temperatur, nicht auf Digitoxigenin.

Läst man bei der Spaltung des Digitoxins die Mischung zu lange stehen oder ist dabei die Temperatur der Umgebung eine zu hohe, so wird die Ausbeute an Digitoxigenin eine wesentlich geringere, namentlich bekommt man dann letzteres gemengt mit einer größeren Quantität der schon beim Umkrystallisieren des Rohproduktes erwähnten, weißen Wärzchen. Diese Beobachtung gab Veranlassung zu folgendem Versuche:

Einige Dezigramm Digitoxigenin wurden mit 10 T. einer Mischung gleicher Gewichtsteile von 95 prozentigem Alkohol und konz. Salzsäure (1,19) übergossen; dasselbe löste sich allmählich auf. Nach 24 Stunden, wobei nur eine Spur von Gelbfärbung auftrat, wurde mit Wasser gesättigt. Es entstand rasch starke Krystallisation von weißen Wärzchen, deren Schmelzpunkt weit unterjenem des Digitoxigenins lag. Man scheint also auf die sem Wege eine weitere Spaltung erzielen zu können.

Meine frühere Angabe, das Digitoxigenin in konz. Salzsäure und in englischer Schwefelsäure keine Farbenerscheinung hervorruft, bedarf der Berichtigung. Wenn man nicht allzuwenig Substanz anwendet, welchen Fehler ich wahrscheinlich damals beging, wird die konz. Schwefelsäure grün und die eisenhaltige Schwefelsäure rot gefärbt.

Digitoxose. Zur völligen Reinigung des nach früher gegebener Vorschrift gewonnenen, thontrockenen Zuckers löst man denselben im Minimum von kaltem Methylalkohol, filtriert nötigenfalls, giebt das mehrfache Volumen Aether hinzu und läßt unter Schutz vor Verdunstung stehen. Es bilden sich ziemlich rasch prächtige, teils prismatische, teils tafelförmige Krystalle vom Schmelzp. 1010, deren Analyse jetzt nahezu die gleichen Werte ergab wie früher.

0,2058 g vakuumtrockene Substanz gaben 0,3676 g CO_2 und 0,1524 g H_2 O.

	Gefunden:	
früher		jetzt
C 48,91		48,71
H 8.54		8.23

Diese Zahlen schließen Formeln mit C_4 , C_5 , C_7 und C_8 vollkommen aus, passen aber außer auf die seinerzeit angenommene Formel C_6 H_{12} O_4 auch auf C_9 H_{18} O_6 (ber. C 48,65 Proz., H 8,11 Proz.).

Alle Versuche, eine bestimmte Entscheidung zwischen diesen beiden Möglichkeiten zu treffen, blieben bisher ohne Erfolg.

Phenylhydrazin als solches, oder als Acetat, bei Gegenwart oder auch bei Auschluß von Wasser (Anwendung von absolutem Alkohol) veranlaßt bei gewöhnlicher Temperatur die Bildung eines äußerst leicht löslichen, anscheinend unkrystallisierbaren Hydrazons. Erhitzt man aber in der für die Darstellung der Osazone üblichen Weise, so bilden sich vorwiegend dunkle, ölige Ausscheidungen und nur in minimaler Menge Krystallwärzchen, die überdies weiß sind, also wohl kein Osazon repräsentieren.

Brom wirkt bei Gegenwart von Wasser sehr energisch auf Digitoxose, erzeugt jedoch keine Säure in dem Sinne, wie die Dextrose durch das Halogen in Gluconsäure übergeführt wird; der Digitoxinzucker scheint vielmehr ein Keton zu sein.

Auch Blausäure reagiert sehr leicht auf Digitoxose; bis jetzt vermochte ich aber kein bestimmt charakterisiertes Produkt dieses Prozesses zu fassen.

Drehungsvermögen der Digitoxose: Bei p = 1,0906, (p+q) = 12,2959, d = 1,023, l = 1 und $t = 20^{\circ}$ C war $\alpha = +4,2^{\circ}$, also $(\alpha)_D = +46^{\circ}$.

Schließlich sei noch an das früher beschriebene charakteristische Verhalten der Digitoxose zu eisenhaltiger Eisessig-Schwefelsäure erinnert.

Zusammensetzung des Digitoxins. Läßt man nun für Digitoxigenin die Formel C₂₂ H₃₂ O₄ und für Digitoxose C₉ H₁₈ O₆ gelten, was aber beides noch bestimmter zu beweisen ist, so ergiebt sich für das Digitoxin die Formel C₃₁ H₅₀ O₁₀, welche verlangt C 63,91 Proz. und H 8,59 Proz. d. h. Zahlen, zu welchen die oben mitgeteilten neueren Analysen des Glycosids sehr gut stimmen. Genau die gleiche Formel berechnete Arnaud¹) für sein "Digitaline krystallisée" (gewonnen mittels absolutem Alkohol) vom Schmelspunkt 243—245°, das also wohl Digitoxin war, aus dem Metallge-

¹⁾ Compt. rend. 109, 679 und 701.

halte einer von ihm dargestellten krystallisierbaren Baryumverbindung. Freilich lassen sich gegen die Argumentation Arnaud's gewichtige Bedenken geltend machen.

Zunächst gewann er seine Baryumverbindung durch mehrstündiges Erhitzen mit wässerigem Barythydrat im zugeschmolzenen Rohre bei 180°, also bei einer Temperatur, welche leicht tiefer gehende Veränderungen verursacht. Er nimmt auch selbst an, daß der Prozess nach der ziemlich unwahrscheinlichen Gleichung

 $2 C_{81} H_{50} O_{10} + Ba (OH)_2 = (C_{81} H_{51} O_{11})_2 Ba$ verlaufe, und bemerkt, daß man durch Entfernung des Baryums das "digitaline cristallisée" nicht wieder gewinnen kann.

Ganz besonders aber befindet sich in seiner Abhandlung ein höchst auffallender Rechen- oder Druckfehler bezüglich des Kohlenstoffs, wie folgende Zusammenstellung zeigt:

	Richtig	berechnet für:	Gefunden
(C ₃₁ H ₅₁ O ₁₁) ₂ Ba	(C ₃₁ H ₄₉ O ₁₀) ₂ Ba	
C	55,74	57,28	51,63
${f H}$	7,54	7,64	7,65
${f Ba}$	10,25	10,54	10,08

Bei der wiederholten Darstellung der Digitoxose ist mir immer die starke Färbung aufgefallen, welche die im Vakuum als Trockenmittel benützte Schwefelsäure annahm, sodas ich die Vermutung nicht unterdrücken kann, es dürste aus dem Digitoxin neben Digitoxigenin und Digitoxose noch ein weiteres, leicht slüchtiges Spaltungsprodukt entstehen. Sicheren Aufschluß über alle diese noch fraglichen Punkte kann natürlich nur die gründliche weitere Verarbeitung einer größeren Menge des Glycosids geben.

Untersuchung der Digitalissamen auf einen Gehalt an Digitoxin. In den käuflichen Samenglycosiden (Digitalinum pur. pulv. germanic) hatte ich früher¹) kein Digitoxin gefunden. Jenes Material wird aber durch Fällung mittels Gerbsäure dargestellt und oben wurde erwähnt, daß Digitoxin sich mit Gerbsäure nicht zu verbinden scheint. Deshalb war zur sicheren Beantwortung der Frage, ob die Samen Digitoxin enthalten oder nicht, noch ein weiterer Versuch nötig.

Eine größere Quantität von Samen wurde zerquetscht und mit Aether extrahiert. Dieser nimmt ca. 30 Proz. vom Gewichte der

¹⁾ Dieses Archiv 234, Heft 4.

Samen auf und hinterläßt beim Abdestillieren ein grüngelbes Oel. Obwohl es sehr unwahrscheinlich war, daß das Digitoxin, falls es überhaupt in den Samen vorkam, schon hier in den Aether übergehen würde, schüttelte ich doch eine Probe jenes Oeles mit eisenhaltigem Eisessig, trennte letzteren von dem oben schwimmenden Oel und brachte ihn mit eisenbaltiger Schwefelsäure zusammen. Diese bekam zwar eine dunkle Zone, im Eisessig war aber keine Spur einer blauen Färbung zu erkennen.

Sodann wurden 2 kg entölter und wieder lufttrocken gewordener Samen 24 Stunden mit 50 prozentigem Alkohol digeriert, das abgepresste Extrakt ebenso, wie ich dies früher für die alkoholischen Blätterauszüge angab, von der Hauptmenge des Alkohols durch Destillation befreit und viermal mit Aether geschüttelt. Dieser wurde mittels Sodalösung gereinigt und destilliert. Der Rückstand lieferte beim Stehen im Vakuum neben Oeltropfen ziemlich viel Krystallwarzen, welche im rohen Zustande mit eisenhaltiger Eisessig-Schwefelsäure wohl eine dunkle Zone, aber keine Blaufärbung gaben. Dieselben ließen sich leicht aus kochendem Alkohol umkrystallisieren und durch Blutkohle reinigen. Sie färbten dann das Digitoxin-Reagens gar nicht mehr und erwiesen sich schliesslich als Digitogenin, welches in den Samen in relativ reichlicher Menge vorhanden zu sein scheint. Digitoxin dagegen wurde auch nach dieser, zur Zeit sichersten Methode nicht in den Samen aufgefundeu.

Mürchen, im Juli 1896.

Mitteilungen aus dem pharmaceutisch-chemischen Institut der Universität Marburg.

64. Ueber die Corydalisalkaloide.

Von Ernst Schmidt.

Gelegentlich der Mitteilungen, welche ich vor zwei Jahren über die Eigenschaften des Canadins, eines neben Berberin und Hydrastin in dem Rhizom von Hydrastis canadensis vorkommenden Alkaloids machte 1), habe ich bereits auf die Aehnlichkeit hingewiesen, die zwischen dieser, mit dem Hydroberberin isomeren Base und dem

¹⁾ Dieses Archiv 1894, 145.

Corydalin, namentlich in dem Verhalten gegen Jod, obwaltet. Ebenso wie es mir gelang das farblose Canadin durch Einwirkung von Jod in das intensiv gelb gefärbte Berberinhydrojodid übersuführen, vermochte ich unter den gleichen Bedingungen auch das farblose Corydalin in das gelb gefärbte Hydrojodid, einer neuen, dem Berberin sehr ähnlichen Base, zu verwandeln.

In der Zwischenzeit hat Herr Dr. H. Ziegenbein auf meine Veranlassung diese eigentümliche Reaktion näher studiert und, wie aus Nachstehendem hervorgeht, gefunden, daß hierbei dem Corydalin ebenso wie dem Canadin und dem Hydroberberin vier Atome Wasserstoff entzogen werden:

Die hierbei gebildete, als Dehydrocorydalin bezeichnete Base, zeigt nicht nur in ihren Salzen eine frappante Aehnlichkeit mit dem Berberin, sondern geht auch, ebenso wie dieses Alkaloid, mit Aceton, Chloroform und Wasserstoffpolysulfid charakteristische Verbindungen ein. Das Dehydrocorydalin enthält ebenso wie das Corydalin vier Methoxylgruppen: O.CH₈. Durch nascierenden Wasserstoff wird es wieder in eine farblose Base verwandelt, die ebenso wie das Corydalin bei 1350 C. schmilzt, auch in dem Verhalten gegen die allgemeinen Alkaloidreagentien damit übereinstimmt, jedoch ein anderes Golddoppelsals liefert als das Corydalin. In welcher Beziehung dieses reduzierte Dehydrocorydalin zu dem naturellen Corydalin steht, sollen weitere Untersuchungen lehren.

Eine weitere Beziehung hat sich insofern zwischen Berberin und Corydalin ergeben, als beide Basen bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat in saurer Lösung Hemipinsäure liefern. Letztere habe ich bereits vor mehreren Jahren durch den Schmelzpunkt (161—162° C.), durch die Ueberführung in das bei 166° C. schmelzende Anhydrid, sowie durch die Rufiopinreaktion identifiziert. Diese Beobachtung hat in der Zwischenzeit durch Dobbie und Lauder, welche bei der weiteren Oxydation der Corydalinsäure ebenfalls Hemipinsäure erhielten, sowie durch die nachstehenden Untersuchungen von Herrn Ziegenbein eine Bestätigung gefunden.

Erwägt man, dass das Dehydrocorydalin, ebenso wie das Corydalin, vier Methoxylgruppen: O.CH₈, das Berberin dagegen deren nur zwei, daneben aber anscheinend, wie aus der Bildung von Hydrastsäure¹) bei der Oxydation desselben hervorgeht, eine Oxymethylengruppe: O>CH₂, enthält, so könnte man vermuten, dass beide Basen in folgender Weise zu formulieren wären:

Berberin:
$$C_{17} H_9 N (O.CH_8)_2 < O CH_2$$

Dehydrocorydalin: $C_{18} H_{11} N (O.CH_8)_4$.

Es darf nicht unerwähnt bleiben, daß auch Adermann²) und Birsmann³) bereits gewisse Beziehungen zwischen den Corydalisbasen und dem Hydroberberin, bez. Berberin konstatierten, obschon beide Forscher die einzelnen Corydalisalkaloide wohl kaum in reinem Zustande in Händen hatten.

Von den übrigen, bisher untersuchten Corydalisbasen hat sich nur das Cory bulbin: C₂₁ H₂₅ NO₄, als dessen Methylderivat das Corydalin anscheinend anzusprechen ist, letzterer Base entsprechend, gegen Jod verhalten.

Die von Herrn Ziegenbein für das Corydalin selbst ermittelten analytischen Werte stehen mehr im Einklang mit der von Freund und Josephi aufgestellten Formel C_{22} H_{27} NO_4 , als mit der von Dobbie und Lauder acceptierten C_{22} H_{29} NO_4 .

Außer Corydalin wurden aus Corydalisknollen sowohl, als auch aus den von Herrn Noelle im Jahre 1888 dargestellten Rohalkaloiden, noch folgende krystallisierbare Basen isoliert:

Bulbocapnin $C_{19} H_{19} NO_4$ oder $C_{18} H_{18} (OH)_8 (O . CH_8)$, Corycavin $C_{28} H_{29} NO_6$, Corybulbin $C_{21} H_{25} NO_4$.

Bei dem Bulbocapnin und dem Corybulbin konnten die bezüglichen Angaben von Freund und Josephi, bez. von Dobbie und Lauder beiläufig bestätigt werden, dagegen führten die Untersuchungen des Corycavins, welchem Freund und Josephi die Formel C₂₃ H₂₃ NO₅ zuerteilen, zu dem Ausdruck C₂₃ H₂₃ NO₆ (s. unten).

¹⁾ Ibid.

²⁾ Dissertation Dorpat 1890.

⁸⁾ Dissertation Dorpat 1892.

Ueber die Alkaloide von Corydalis cava.

Von Dr. H. Ziegenbein.

(Eingegangen, den 1. VII. 1896.)

Die Alkaloide der einzelnen Corydalisarten sind im Laufe der Jahre bereits wiederholt der Gegenstand von Untersuchungen gewesen. Es sei nur an die älteren Arbeiten von Peschier, Winkler, Doebereiner, Ruikholdt, Müller, Leube und Wicke erinnert. In neuerer Zeit haben sich mit der Ermittelung der Zusammensetzung und der Eigenschaften dieser Basen besonders Adermann, Birsmann, Dobbie und Lauder, Freund und Josephi beschäftigt.

Jedoch hatte schon vor 8 Jahren auf Veranlassung des Herrn Prof. Dr. E. Schmidt, 5) Herr Noelle die Alkaloide der Corydalis cava im hiesigen pharm. chem. Institut näher untersucht.

Das Ergebnis dieser Arbeiten konnte leider nicht veröffentlicht werden, da Herr Noelle kurz vor Abschluß derselben durch den Tod abgerufen wurde. Schon damals beobachtete E. Schmidt⁶) bei der zwischen 134° –135° schmelzenden, von Noelle als Hauptbestandteil in den Corydalisknollen gefundenen, jetzt allgemein mit dem Namen Corydalin belegten Base, daß dieselbe in ihrem Verhalten am Licht und gegen Jod eine solche Aehnlichkeit mit dem Hydroberberin und dem Canadin zeigte, daß sich die Vermutung aufdrängte, es beständen zwischen den Corydalis- und Berberisalkaloiden direkte chemische Beziehungen.

Auf Veranlassung meines hochverehrten Herrn Lebrers, des Herrn Geh. Rat Prof. Dr. E Schmidt habe ich jene Beziehungen, in denen anscheinend das Corydalin und vielleicht auch ein Teil der übrigen aus den Knollen von Corydalis cava isolierten Basen

¹⁾ Inaug. Dissert. Dorpat. 1890, 2) Inaug. Dissert. Dorpat. 1892.

³⁾ Chem. Centralblatt 1892. 1. 442. 632; 1892. II. 220. 481; 1893. I. 784; Lond. Chem. Soc. 1893; Chem. Ztg. 1894.
4) Chem. Centralblatt 1892. II. 418; 1893. II. 923; Annal. d. Chem. 277.

⁵) Archiv d. Pharm. 1894, p. 143. ⁶) Archiv d. Pharm. 1894, p. 143.

zum Berberin stehen, zum Gegenstande weiterer Untersuchungen gemacht. Hierbei habe ich mich bemüht, die zum Teil noch lücken haften und zum Teil einander widersprechenden Angaben über Darstellung, Zusammensetzung und Eigenschaften der einzelnen Basen nach Möglichkeit zu ergänzen.

Meine erste Aufgabe war, die einzelnen Alkaloide in genügender Menge und Reinheit darzustellen. In dankenswerter Weise überließ mir Herr Geh. Rat Schmidt die in seinem Besitz befindlichen, aus dem Nachlasse Noelle's stammenden reinen und rohen Alkaloide; es waren dies:

- 1. ein allmählich etwas gelblich gefärbter, bei 1340-1350 schmelzender, krystallisierter Teil.
- 2. eine zwischen 120—1800 schmelzende Fraktion, ein gelbliches Pulver darstellend.
- 3. Gelbe Krystalle, deren Schmelzpunkt bei 217-2180 lag.
- 4. als Rohalkaloide bezeichnete, pulvrige, graubraune Massen.
- 5. dunkelbraunes Harz.

a) Verarbeitung der Noelle'schen Alkaloide.

Die bei 1340 und zwischen 1200 und 1800 schmelzenden, nur schwach gelb gefärbten Anteile wurden zur Reinigung zusammen behandelt, indem ich sie in lauwarmem Wasser suspendierte und Salzsäure bis zur schwach sauren Reaktion und damit eintretenden Lösung zusetzte. Es resultierte eine schwach gelb gefärbte Flüssigkeit, die, nach dem Erkalten, in fünfprozentige Natronlauge unter Umrühren eingegossen wurde. Das sich voluminös auscheidende weiße Pulver liess ich kurze Zeit absetzen, saugte die überstehende Flüssigkeit ab, wusch den Niederschlag wiederholt aus, preiste und trocknete ihn bei gewöhnlicher Temperatur. Das rein weils erscheinende Pulver löste ich durch Erwärmen in 96 Proz. Alkohol, aus welchem sich nach dem Erkalten die erste Krystallisation in farblosen Prismen ausschied. Durch Verdunsten des Alkohols bei mässiger Wärme erzielte ich weitere Krystallisationen, die jedoch mehr oder minder gelb gefärbt waren. Zu ihrer nochmaligen Reinigung löste ich sie wieder in schwacher Salzsäure, fällte diese Lösung durch verdünnte Natronlauge und krystallisierte den Niederschlag aus Alkoholum.

Ich erhielt so farblose Krystalle von Corydalin, welche bei 1340 schmolzen.

In die alkalischen Laugen leitete ich CO₂ ein, da ich nach dem zwischen 120° und 180° liegenden Schmelzpunkt des angewandten Materials annehmen mußte, daß darin das in Aetzalkalien lösliche,

durch kohlensaure Alkalien fällbare, bei 1990 schmelzende andere Hauptalkaloid der Corydalisknollen, das Bulbocapnin, gelöst wäre. Aber erst nach langem Einleiten, als die Flüssigkeit vollständig mit CO₂ gesättigt war, trübte sie sich, und es setzte sich allmählich ein geringer Niederschlag zu Boden, den ich absaugte, auswusch und trocknete. In heißem Alkohol war diese Base sehr schwer löslich. Sie konnte daraus in Gestalt eines weißen, fein krystallinischen Pulvers erhalten werden vom Schmelzpunkt 2350.

Ich versuchte noch, aus den mit CO₂ gesättigten Laugen durch Ausschütteln mit Chloroform Basen zu gewinnen, jedoch war diese Bemühung resultatios.

Das bei 2170—2180 schmelzende, etwas gelblich gefärbte Alkaloid reinigte ich durch einfaches Umkrystallisieren aus starkem Alkohol und erhielt hierbei direkt weiße, glänzende Tafeln vom Schmelzpunkt 2160—2170.

Die Rohalkaloide und das braune Harz verarbeitete ich gemeinsam. Ich zerrieb die Massen zu einem feinen Pulver und löste dieses nach Möglichkeit in verdünnter, warmer Salzsäure. Die filtrierte, grünlich gefärbte Lösung fällte ich wieder durch verdünnte Natronlauge; jedoch war das ausfallende Pulver stark rotbraun gefärbt, weshalb ich gezwungen war, dasselbe nochmals in Salzsäure zu lösen und diese Lösung von neuem durch Natronlauge zu fällen. Diese Operationen wurden so oft wiederholt, bis ein nur noch grauweiß gefärbtes Pulver resultierte. Aus Alkohol krystallisierte die Base auch noch etwas gefärbt, zeigte jedoch den richtigen Schmelzpunkt des Corydalins 134,5°, weshalb ich sie in dieser Form verwendete. Durch Einleiten von CO; in die braunen, alkalischen Laugen konnte ich auch hier keine Abscheidung erzielen, ebensowenig wie es mir bis jetzt auf andere Weise gelungen ist, aus diesen Noelle schen Resten irgend eine der weiteren Basen zu isolieren.

b. Darstellung der Alkaloide aus Corydalis cava.

Zur Darstellung der Corydalisalkaloide benutzte ich das von Freund und Josephi angegebene Verfahren von Dr. Alexander Ehrenberg¹). 20 kg, von Rump und Lehners — Hannover bezogener Knollen von Corydalis cava wurden grob zerstoßen und im Extraktionsapparat mit 96 Proz. Alkohol circa 14 Tage lang ausgezogen, der Alkohol abdestilliert, der syrupöse Rückstand durch ein Heißwasserfilter filtriert, mit Ammoniak schwach alkalisch gemacht und mit Aether zweimal ausgeschüttelt. Die ätherische, grünlich gefärbte Lösung wurde zunächst ungefähr auf die Hälfte durch Ab-

¹⁾ Annal. d. Chemie 277. p. 4.

destillieren eingeengt und der Krystallisation überlassen. Auf diese Weise wurden gewonnen:

- I. Grünliche Nadeln, Schmelzpunkt 199-2000 17,0 g.
- II. Die weiter eingeengte Mutterlauge lieferte einen fast weilsen Krystallbrei vom Schmelzpunkt 134—150° 27,5 g.
- Ill. Von der Lauge wurde noch mehr Aether abdestilliert und ungefähr die doppelte Menge Alkohol zugefügt. Es resultierte nach einiger Zeit eine rein weiße krystallin ische Masse vom Schmelzpunkt 133—1340, 20,4 g.
- IV. Das syrupartige Extrakt schüttelte ich noch zweimal mit Aether aus, vereinigte die Lösungen, destillierte die Hälfte des Aethers ab und erhielt einen grünlichen Krystallbrei Schmelzpunkt 1960, 3,9 g.

V. Die Mutterlauge von IV engte ich wieder ein, fügte Alkohol zu und gewann so fast weiße Gebilde vom Schmelzpunkt 1820, 4,5 g.

VI. Das ursprüngliche Extrakt schüttelte ich hierauf zum fünften und sechsten Male mit Aether aus und erhielt nach dem Abdestilli eren des Aethers fast weiße Krystalle vom Schmelzpunkt 1840, 8,0 g.

VII. Auch die Mutterlaugen von VI. ergaben, eingeengt und mit Alkohol versetzt, grau-weiße Krystalle vom Schmelzpunkt 1740, 1,3 g.

Die von III, V und VII übrig gebliebenen alkoholisch-ätherischen Mutterlaugen wurden vereinigt und successive weiter eingeengt. Auf diese Weise wurden gewonnen:

VIII. Weiche, weiße Nadeln Schmelzpunkt 1980, 3,9 g.

IX. Kleinkrystallinisches, gelbliches Pulver vom Schmelzpunkt 1340—1600, 1,6 g.

X. Farblose Säulen 1340—1350, 1,4 g.

XI. Desgleichen 1340—1350, 2,9 g.

Da nach weiterem Verdunsten keine Krystallabscheidung mehr eintrat, wurde die braungefärbte, dickflüssige Lösung mit Salzsäure angesäuert, durch Erwärmen die Reste von Alkohol und Aether verjagt, die grün gefärbte Flüssigkeit mit Wasser stark verdünnt und mit Natronlauge schwach alkalisch gemacht. Der entstandene graue Niederschlag wurde abgesaugt, ausgewaschen und mit Aether geschüttelt.

XII. Die erhaltene ätherische Lösung wurde hierauf ein geengt und der Krystallisation überlassen; so wurden erhalten gelbliche, pulverförmige Massen. Schmelzpunkt 1830, 13,0 g.

XIII. Nach weiterem Abdestillieren resultierten noch weiße Krystalle vom Schmelzpunkt 134—135°, 4,8 g.

Die von XIII restierende ätherische Lauge wurde fast zur Trockne eingedampst, verdünnte Bromwasserstoffsäure zugesügt, die Lösung filtriert und zur Krystallisation bei Seite gestellt. Es gelang aber nicht, gut ausgebildete Krystalle zu erhalten, auch ergaben die durch Natronlauge und Natriumkarbonat erhaltene Fällung nach dem Auslösen in Alkohol keine Krystalle.

Das noch vorhandene ursprüngliche Extrakt verarbeitete ich weiter, indem ich es mit Salzsäure ansäuerte, den Aether durch Eindampfen entfernte, die Lösung mit Natriumkarbonat alkalisch machte und wiederholt mit Chloroform ausschüttelte.

Nach dem Abdestillieren des Chloroforms löste ich den Rückstand in Salzsäure, versetzte die Lösung mit Natriumkarbonat, löste den entstandenen Niederschlag wieder, fällte von Neuem und wiederholte diese Operation noch so oft, bis der Niederschlag nur noch graugefärbt erschien. Diesen verarbeitete ich dann gemeinsam mit anderen weiter.

Nach dem angegebenen Verfahren hatte ich erhalten 110,2 g Rohalkaloide, außerdem die durch die Chloroformausschüttelung gewonnene Menge. Die Reinigung der einzelnen Fraktionen richtete sich nach dem Schmelzpunkt derselben.

Fraktion I und VIII wurden aus Alkohol umkrystallisiert und ergaben Bulbocapnin vom Schmelzpunkt 1990.

Fraktion III, X, XI, XIII lieferten aus Alkohol umkrystallisiert Corydalin; Schmp. 134—135°.

Die Fraktionen II, IV, V, VI, VII, IX, XII und die Chloroformausschüttelung wurden gemeinsam in verdünnter Salzsäure gelöst, die Flüsigkeit (A) filtriert und etwas eingedampft. Nach längerem Stehen schieden sich knopfartig ausgebildete Krystalle aus, die aus Wasser umkrystallisiert als Nadeln erschienen. Diese wurden wieder in Wasser gelöst, die Lösung mit Natronlauge alkalisch gemacht und der entstandene Niederschlag aus Alkohol umkrystallisiert. Die rein weiß gefärbten Krystalle zeigten den Schmelzpunkt 2160 — Corycavin.

Die Flüsigkeit A wurde gleichfalls mit Natronlauge versetzt, der Niederschlag abgesaugt und ausgewaschen. Beim Versuch, denselben aus Alkohol umzukrystallisieren, zeigte es sich, dass ein Teil von siedendem Alkohol leicht aufgenommen wurde, ein anderer schwer. Der erstere ergab nach mehrmaligem Umkrystallisieren reines Corydalin, der letztere wieder Corycavin.

In die auf verschiedene Weise, auch von Fraktion XII erhaltenen alkalischen Laugen wurde CO² bis zur vollständigen Sättigung eingeleitet. Es entstand noch ein dicker, graugrüner Niederschlag Denselben mußte ich mehrmals wieder auflösen und fällen, bis er eine hellere Farbe angenommen hatte; dann wurde er abgesaugt, ausgewaschen und bei mäßiger Wärme getrocknet. Auch von diesem Niederschlag ging ein Teil leicht in Alkohol in Lösung und lieferte Bulbocapnin. Der Rückstand konnte nur durch anhaltendes Kochen gelöst werden und ergab Corybulbin Schmp. 2380, welches noch aus Chloroform umkrystallisiert wurde.

Ausbeute aus je 10 kg Knollen: Corydalin . . . 57 g

Bulbocapnin . . 41 "

Corycavin . . . 6 ,

Corybulbin etwa 4 "

Das von Dobbie und Lauder dargestellte Corytuber in und das amorphe Corydin habe ich aus den mir vorliegenden Corydalisknollen bisher nicht isolieren können.

Corydalin. C_{22} H_{27} NO_4 .

Aus der Verschiedenheit der Angaben, welche eine große Anzahl von Forschern über das von ihnen aus den Knollen von Corydalis cava isolierte und mit dem Namen Corydalin bezeichnete Alkaloid machen, muß man schließen, daß dieselben nur ein Gemisch aus den verschiedenen Corydalisbasen vor sich gehabt haben. Erst Adermann¹) scheint ein ziemlich reines Corydalin dargestellt zu haben, das er allerdings nach seinen Beobachtungen für Hydroberberin oder einen hydroberberinartigen Körper hält und dem er daher die Formel C₂₀ H₂₈ NO₄ zuerteilt.

Adermann beobachtete bei seinem Alkaloid auch dieselbe Gelbfärbung an Luft und Licht, beim Lösen in erwärmten Alkohol und beim Trocknen bei 100°, wie vorher schon E. Schmidt, und kam zu der Annahme, dass Beziehungen desselben zum Berberin obwalten müßten. Weiter stellte Adermann aus seiner Base ein Goldsalz dar, welches denselben Au-Gehalt besitzt, wie ein von mir aus Alkohol umkrystallisiertes Corydalingoldchlorid.

Birsmann⁸) schließt sich in seinen Angaben über das Corydalin im wesentlichen den Ausführungen Adermann's an; auch er glaubt an eine Verwandtschaft des Corydalins und Berberins.

Eine umfassende Arbeit über das Corydalin haben alsdann Dobbie und Lauder⁸) im Jahre 1892 geliefert. Dieselben Forscher haben hierauf in den späteren Jahren weitere Veröffentlichungen über das Corydalin und seine Oxydationsprodukte, sowie über einige andere Corydalisalkaloide gemacht.

¹⁾ Inaug. Dissert. Dorpat 1890.

²⁾ Inaug. Diss. Dorpat 1892.

⁸⁾ Lond. Chem. Soc. 1892.

Diese Forscher glaubten zuerst, daß dem bei 134,5° schmelzenden Corydalin die Formel C₂₂ H₂₈ NO₄ zuzuerteilen wäre, eine Formel, welche sie jedoch später in C₂₂ H₂₉ NO₄ umgeändert haben. Die Resultate der Elementaranalysen von Dobbie und Lauder, die ich nachher übersichtlich mit den von Freund und Josephi und den von mir gefundenen zusammenstellen werde, berechtigen jedoch eher zu der Annahme, daß die Formel C₂₂ H₂₇ NO₄ die richtigere ist. Auch bei der Analyse der Oxydationsprodukte¹) des Corydalins, der Corydalinsäure und der Corydalsäure, haben diese Forscher in allen Fällen zu viel C und fast immer zu wenig H im Vergleich zu den berechneten Mengen gefunden.

Freund und Josephi³) haben unabhängig von Dobbie und Lauder dem Corydalin vom Schmelzpunkt 134,5⁰ die Formel C₂₂ H₂₇ NO₄ zuerteilt. Sie haben einige Salze dargestellt, jedoch das Studium desselben abgebrochen, als ihnen die Veröffentlichungen jener Forscher bekannt wurden.

Ich mußte mich, wenn ich die von E. Schmidt bereits im Jahre 1888 beobachtete eigentümliche Einwirkung des Jods auf das Corydalin, welche sonst von keinem der früheren Bearbeiter dieser Base in Betracht gezogen ist, näher studieren wollte, unter diesen Umständen naturgemäß zunächst mit dem Corydalin selbst, bez. mit der Feststellung seiner Molekularformel beschäftigen und zu diesem Zwecke auch die Darstellung und Analyse einiger Verbindungen desselben ausführen, ohne dabei jedoch irgendwie in das bisher von Dobbie und Lauder bearbeitete Gebiet überzugreifen. Es konnte dies umsoweniger der Fallsein, als es sich in der nachstehenden Arbeit nur um die Bestätigung und um die Weiterführung der bereits vor 8 Jahren von Noelle im hiesigen pharmazeutischchemischen Institut mit Corydalin vom Schmelzpunkt 134,50 angestellten Versuche handelt.

Sowohl das von Noelle stammende, als auch das von mir selbst dargestellte Corydalin bildet, aus Alkohol umkrystallisiert, durchsichtige, bis zu 5 mm große, prismatische Krystalle vom Schmelzpunkt 134—135°. Beim Auflösen in kaltem absoluten Alkohol bleibt dasselbe ungefärbt. Erst beim Erhitzen, namentlich wenn

¹⁾ Lond. Chem. Soc. 1893.

²⁾ Annal. d. Chem. 277.

letzteres bis zur Siedetemperatur fortgesetzt wird, nimmt die Lösung eine gelbe Farbe an, die bei längerem Kochen an Intensität zunimmt. Aus einer schwach gelb gefärbten, alkoholischen Lösung krystallisiert das Corydalin jedoch noch farblos aus. Erst aus den weiter eingeengten und dadurch intensiver gelb gewordenen Mutterlaugen schießen gelbe Prismen an. Beim Stehen am Licht erleidet die alkoholische Lösung, ebenso wie die Krystalle selbst, eine intensive Gelbfärbung. Dieselben können zu analytischen Zwecken nicht bei 1000 getrocknet werden, da sie auch hierbei eine gelbe Farbe annehmen, sondern müssen im Exsiccator, vor Licht geschützt, zur Analyse vorbereitet werden. Aus den wässerigen Lösungen seiner Salze ist das Corydalin durch ätzende uud kohlensaure Alkalien als rein weißes, krystallinisches Pulver abscheidbar. Im Ueberschuße dieser Fällungsmittel löst es sich nicht auf. Leicht löslich ist es in warmem Alkohol und in Chloroform.

Zur Elementaranalyse wurden nur rein weiße, groß ausgebildete, bei 134,5° schmelzende, im Exsiccator vor Licht geschützt getrocknete Krystalle verwendet.

- I. Im beiderseits offenen Kupferoxydrohre mit vorgelegter reduzierter Kupferspirale verbrannt ergaben 0,2825 g Substanz 0,7424 g CO_2 und 0,1845 g H_2O .
- II. In gleicher Weise lieferten 0,2711 g 0,7109 g CO₂ und 0,1818 g H₂O.
- III. Im Kupferoxyd-Schnabelrohr ergaben 0,1925 g Corydalin 0,5033 g CO₂ und 0,1323 g H₂O.
- IV. Im beiderseits offenen, mit einem Gemisch von gekörntem Kupferoxyd und Bleichromat beschickten Rohr ergaben 0,2327 g Substanz 0,6104 g CO₂ und 0,1500 g H₂O.
- V. In demselben Rohr lieferten 0,2055 g Substanz 0,5409 g CO_2 und 0,1343 g H_2O .
- VI. Im Schnabelrohr, gefüllt mit einem Gemisch von Kupferoxyd und Bleichromat, erhielt ich von 0,2444 g Substanz 0,6430 g CO₂ und 0,1710 g zu H₂O.
- VII. 0,2416 g Substanz verbrauchten bei der N-Bestimmung nach Will und Varrentrapp 6,8 ccm ¹/₁₀ N. HCl = 3,94 Proz. N.

		G	efunden:			
I.	II.	III.	IV.	₹.	VI.	VII.
C 71,64	71,44	71,27	71,50	71,77	71,64	-
H 7,25	7,45	7,63	7,16	7,26	7,77	
N -		_		_	_	3,94
						32*

Berechnet sind: für C ₂₂ H ₂₇ NO ₄	für C ₂₂ H ₂₉ NO ₄
C = 71,54	71,16
$\mathbf{H} = 7,32$	7,82
N = 3.79	3,77

Zum Vergleich will ich die von Dobbie und Lauder¹), sowie die von Freund und Josephi²) gefundenen Werte hier anführen.

Dobbie und Lauder.				Fr	eund u.	Josephi.			
	I.	II.	III.	IV.	∇ .	VI.	I.	II.	
\mathbf{C}	71,29	71,54	71,54	-	71,21	71,31	71,79	71,65	
H	7,90	7,88	7,72	7,65		7,67	7,49	7.82	

Ein Vergleich dieser Werte muß ergeben, daß die von Dobbie und Lauder aufgestellte Formel $C_{22} H_{20} NO_4$, selbst nach den Analysendaten dieser Forscher, die weniger wahrscheinliche ist. Ich neige mich daher der Ansicht zu, daß dem Corydalin, entsprechend der Angabe von Freund und Josephi, die Formel $C_{22} H_{27} NO_4$ zuzuerteilen ist, eine Formel, die ich durch die Analyse der durch Jod erhaltenen Einwirkungsprodukte bestätigt fand.

Salze des Corydalins.

Das Corydalin liefert mit starken Säuren im Allgemeinen gut charakterisierte Salze. Sonderbarer Weise ist es mir jedoch nicht gelungen, das salzsaure Salz desselben im krystallisierten Zustande darzustellen. Wenn ich nach Freund und Josephi's Angaben⁵) die Base in salzsäurehaltigem Wasser löste und die klare Flüßigkeit auf dem Wasserbade eindampfte, resultierte ein gelblicher Firnis, der sich wohl wieder in warmem Wasser löste, beim Eindampfen jedoch, wie beim Verdunsten im Exsiccator immer nur eine zähe gelbliche Masse lieferte. Auch der Versuch, die Base in Alkohol zu lösen, Salzsäure bis zur schwach sauren Reaktion zuzufügen, und diese Lösung verdunsten zu lassen, ergab dasselbe Resultat.

Bromwasserstoffsaures Corydalin. $C_{22}H_{27}NO_4$. HBr.

Das bromwasserstoffsaure Salz erhält man sowohl beim Auflösen der Base in verdünnter, erwärmter Bromwasserstoffsaure, als

¹⁾ Lon. Chem. Soc. 1892.

²⁾ Annal. d. Chemie 277.

⁸) Annal. d. Chemie 277, p. 7.

auch beim Zusatz derselben zu einer alkoholischen Lösung des Alkaloids bis zur schwach sauren Reaktion und Verdunsten der Lösungen. Aus heißem Wasser krystallisiert es in rhombischen, lichtbrechenden Tafeln.

0,2558 g der lufttrockenen Substanz verloren bei 100° 0,0009 g 0,2549 g lieferten 0,1072 g Ag Br = 17,84 Proz. Br Berechnet für C_{22} H_{27} NO_4 , H Br : Br = 17,77 Proz.

Jodwasserstoffsaures Corydalin.

C22 H27 NO4, HJ.

Dasselbe wird auf gleiche Weise erhalten, wie das bromwasserstoffsaure Salz. Aus heißem Wasser schießen lichtbrechende, rhombische Tafeln bis zu ca. 5 mm Größe an, die getrocknet rein weiß erscheinen, beim Liegen an der Luft jedoch allmählich gelb werden.

0,2438 g verloren bei 100 ° Nichts und ergaben 0,1137 g Ag J = 25,38 Proz. J. Berechnet für: C_{22} H $_{27}$ NO₄, HJ: J = 25,55 Proz.

Corydalinnitrat.

C₂₂ H₂₇ NO₄. HNO₃.

Das Nitrat erhielt ich durch vorsichtigen Zusatz von verdünnter Salpetersäure zu einer mäßig erwärmten, konzentrierten alkoholischen Auflösung der Base. Nach dem Erkalten und Stehenlassen schieden sich glänzende, tafelförmige, bei 1980 schmelzende Krystalle aus, die sich in heißem Wasser schwer lösten. Dieselben erwiesen sich wasserfrei.

- I. 0,2173 g Substanz ergaben bei der Elementaranalyse im Kupferoxydrohr 0,4866 g CO₂ und 0,1256 g H₂O.
- II. 0,2070 g lieferten 0,4648 g CO₂ und 0,1208 g H₂O.
- III. 0,2042 g Substanz ergaben bei der Verbrennung in einem mit Kupferoxyd und Bleichromat beschickten Rohr 0,459 g CO₂ und 0,1212 g H₂O.

Gefunden:

Berechnet für:

	I.	II.	III.	C_{22} H_{27} NO_4 , HNO_3	C_{22} H_{29} NO_4 , HNO_8
C	61,05	61,20	61,21	61,11	60.82
\mathbf{H}	6,41	6,48	6,56	6,4 8	6.91

Auch diese Werte berechtigen zu der Annahme, dass dem Corydalin die Formel C₂₂ H₂₇ NO₄ zukommt.

Corydalingoldchlorid.

(C₂₂ H₂₇ NO₄, HCl)₂ AuCl₃.

Beim Zusatz von Goldchloridlösung im Ueberschuß zu einer stark salzsauren wässrigen Lösung des Corydalins fiel ein amorpher, hellgelber Niederschlag aus, den ich absetzen lies, absaugte und mit wenig Wasser nachwusch. In salzsäurehaltigem absoluten Alkohol löste sich derselbe beim Erwärmen zu einer gelbrot gefärbten Flüssigkeit auf und krystallisierte daraus in hellroten, zu Rosetten angeordneten Nadeln vom Schmelzpunkt 2070. Die zweite, durch Eindampfen der Lösung erhaltene Krystallisation lieferte gleichgeformte, nur etwas dunkler gefärbte Individuen.

Beim Trocknen bei 100° verloren:

0,2411 g Substanz 0,0020 g H₂O

0,2483 " " 0,0023 " "

Nach dem Trocknen hinterließen:

I. 0,2391 g Substanz 0,0424 g Au

II. 0,2460 " " 0,0442 " "

Ein normales Corydalingoldchlorid von der Formel C₂₂ H₂₇ NO₄ HCl, Au Cl₈

würde einen Goldgehalt von 27,74 Proz. erfordern; gefunden 17,75 Proz. und 17,96 Proz. Au.

Auch A der mann¹) hat aus seinem sogenannten hydroberberinartigen Körper, nach dem Umkrystallisieren aus Alkohol, ein Golddoppelsalz von 17,71 Proz. Au-Gehalt dargestellt. Bei einem aus wässriger Lösung gefällten, rasch abgesaugten und getrockneten Präparat ermittelte er 25,15 Proz. Au. Ich erhielt bei einem auf gleiche Weise dargestellten Goldsalz ein solches von 24,03 Proz. Au. indem 0,235 g bei 100° getrockneter Substanz 0,0572 g Au hinterließen.

Die Uebereinstimmung der von Adermann und mir ausgeführten Analysen, des aus Alkohol umkrystallisierten und auch des aus wässriger Lösung gefällten Golddoppelsalzes des Corydalins lassen schließen, daß beim Zusatz von Goldchlorid zu wässriger, salzsäureenthaltender Corydalinlösung wohl zunächst ein normales Corydalingoldchlorid abgeschieden wird, welches aber sehr bald

¹⁾ Inaug. Dissert. Dorpat 1890.

eine Veränderung erleidet und durch Umkrystallisieren aus Alkohol in eine Verbindung von anormaler, aber konstanter Zusammensetzung übergeht.

Die von mir weiterhin ausgeführten Elementaranalysen und Chlorbestimmungen lieferten den Beweis, dass dem aus Alkohol umkrystallisierten Corydalingoldchlorid die Formel

$$(C_{22} H_{27} NO_4 . H Cl)_2$$
, Au Cl₃

zukommt. Zur Ausführung der Analysen stellte ich größere Mengen dieses Doppelsalzes in oben beschriebener Weise dar und ermittelte zunächst wieder den Au-Gehalt.

III. 0,2029 g verloren bei 100° 0,0021 g H₂ O und lieferten 0,0356 g Au = 17,72 Proz. Au.

IV. Bei der Elementaranalyse im Bleichromatrohre ergaben 0,2034 g nach dem Trocknen bei 100° 0,354 g CO₂ und 0,0894 g H₂ O oder 47,44 Proz. C und 4,88 Proz. H.

Die Chlorbestimmungen versuchte ich zunächst nach der allgemein üblichen Methode durch Glühen der mit chlorfreiem trocknem Natriumcarbonat gemischten Substanz unter einer Decke von Natriumcarbonat bis zur vollständigen Zerstörung der organischen Substanz auszuführen. Ich erhielt jedoch Werte, welche mit den berechneten nicht übereinstimmten.

0,2448 g bei 1000 getrocknet ergaben 0,1337 g Ag Cl = 13,48 Proz. Cl. 0,2386 g getrockneter Substanz lieferten 0,1300 g Ag Cl = 13,47 Proz. Cl.

Glühte ich die Mischung des Goldsalzes mit dem Natriumcarbonat nur schwach, so dass die organische Substanz noch kohlig zurückblieb, so erhielt ich folgendes Resultat:

0,2884 g getrockneter Substanz ergaben 0,1704 g Ag Cl — 14,59 Proz. Cl.

Es schien somit beim Glühen mit Natriumcarbonat ein Teil des Chlors verloren zu gehen. Ich kochte daher eine abgewogene Menge mit einer konzentrierten Lösung reinen Natriumcarbonats etwa fünf Minuten, bis sich das Gold als braunschwarzer Niederschlag ausgeschieden hatte. Ich fand hierbei

V. aus 0,2264 g getrockneter Substanz 0,1535 g Ag Cl = 16,75 Proz. Cl.

Das Resultat der Analysen war demnach folgendes:

č

Berechnet für:

$(C_{23} H_{27} NO_4 \cdot H Cl)_2$, Au Cl ₃	C ₂₂ H ₂₇ NO ₄ H Cl, Au Cl ₃
17,74	27,75 `
47,39	37,25
5,02	3,75
16,82	20,03

Oxydation des Corydalins in heisser alkalischer Lösung.

Da ein Vorversuch gelehrt hatte, dass bei gewöhnlicher Temperatur die Oxydation des Corydalins in alkalischer Lösung nur sehr langsam fortschreitet, löste ich 1 g Corydalin mit wenig verdünnter Schwefelsäure zu 100 ccm auf, machte diese Lösung mit Barytwasser schwach alkalisch, erwärmte auf dem Wasserbade und fügte Baryumpermanganatlösung (4:1000), bis die Rotfärbung einige Zeit bestehen blieb. Ich verbrauchte hierzu 2,3 g Ba Mn₂ O₈. In dem Manganniederschlage konnte ich viel CO, und nur wenig Oxalsäure nachweisen. Die gelbe, wässerige Lösung färbte sich beim Eindampfen dunkler, auch schieden sich an den Wandungen des Gefässes braune Massen aus. Die Ausschüttelung der filtrierten Lösung mit Aether ergab, nach dem Verdunsten desselben, einen reichlichen, in Wasser löslichen Rückstand. Die wässerige, mit Ammoniak alkalisch gemachte Lösung desselben wurde durch Bleiessig grau-weiß gefällt. Diesen Niederschlag suspendierte ich behufs weiterer Reinigung in Wasser, leitete in die Mischung, ebenso wie in die wässerige Flüssigkeit, Schwefelwasserstoff ein, filtrierte das ausgeschiedene PbS ab und verjagte den H2S durch Eindampten auf ein kleines Volumen. Die Flüssigkeit schüttelte ich nochmals mit Aether aus, löste den Verdunstungsrückstand in wenig Wasser und überließ die Lösung der Ruhe im Exsiccator. Nach einigen Tagen schieden sich Krystalle ab, die, nach einmaligem Umkrystallisieren, die Form, den Schmelzpunkt und die Reaktion der Hemipinsäure zeigten. Dazu derselben Zeit, als ich diesen Versuch ausgeführt hatte. Dobbie und Lauder 1) veröffentlichten, dass sie bei der Oxydation der Corydalinsäure Hemipinsäure erhalten hätten, habe ich die weiteren Versuche aufgegeben. Bemerkenswert ist aber, das das Corydalin,

¹⁾ Chem. Ztg. 1894, p. 1954.

ebenso wie das Berberin, bei der Oxydation mit Baryumpermanganat Hemipinsäure liefert.

Einwirkung von Jod auf Corydalin.

Eine kalte alkoholische Corydalinlösung versetzte ich so lange tropfenweise mit alkoholischer Jodlösung, bis die braune Färbung nicht mehr in eine gelbe überging, sondern bestehen blieb. Nach dem Eindampfen schied sich aus dieser Flüssigkeit ein Gemisch von gelben und weißen Krystallen ab, ein Beweis dafür, daß nur ein Teil des Corydalins verändert war. Auch wenn ich eine erwärmte Corydalinlösung in gleicher Weise mit Jodlösung behandelte, zeigten sich nach dem Erkalten, neben vielen gelben Nadeln weisse Krystalle. Ich verfuhr daher in derselben Weise wie E. Schmidt¹) beim Canadin, indem ich Jod bei 100° unter Druck einwirken ließ.

0,2109 g im Exsiccator getrocknetes Corydalin wurden in 30 ccm 96 Proz. Alkohols gelöst, 0,9354 g redestillierten, großblätterigen, über Aetzkalk sorgfältig ausgetrockneten Jods hinzugefügt und die Lösung drei Stunden lang in einer gut schließenden Druckflasche im Wasserbade erwärmt. Nach der Einwirkung sah die Flüssigkeit noch braun aus; am Boden der Flasche hafteten braunschwarze, zusammengeballte Massen von Perjodiden. Nach dem Erkalten wurden ca. 2 g KJ, zerriebenes Natriumbikarbonat bis zur schwach alkalischen Reaktion und 60 ccm $\frac{1}{10}$ N . Na₂ S₂ O₈-lösung zugefügt und die Mischung mehrere Tage lang auf dem Wasserbade gelinde erwärmt. Die Flüssigkeit färbte sich hierdurch sehr bald gelb, auch die schwarzen Perjodide wurden allmälhich zerlegt, sodass schliesslich eine gelbe Lösung resultierte, in der feine, gelbe Nadeln suspendiert waren. Die ganze Mischung wurde nun in einen 500 ccm-Kolben gebracht, sorgfältig nachgespült and zur Marke aufgefüllt. Der Ueberschuss von 1/10 N. Na S 2 O wurde mit $\frac{1}{10}$ N. J zurücktitriert, unter Anwendung von Stärke als Indikator. Je 200 ccm brauchten 2,50 ccm $^{1}/_{10}$ N.J, 500 ccm also 6,25 ccm $^{1}/_{10}$ N.J mithin waren zur Bindung des überschüssig zugesetzten Jods 60-6.25 = 53.75 ccm $\frac{1}{10}$ N. Na₂S₂O₈ nötig gewesen. Oder da 1 ccm $\frac{1}{10}$ N.Na₂S₂O₃ = 0,0127 g J, so waren 53,75.0,0127 = 0,6826 g J noch frei vorhanden, während 0.9354-0.6826=0.2528 g J, entsprechend 4 Atomen, auf das Corydalin eingewirkt hatten. Der Vorgang dürfte durch folgende Gleichung zu illustrieren sein:

$$C_{22} H_{27} NO_4 + 4 J = C_{22} H_{28} NO_4$$
, $HJ + 3 HJ$
 $369: 5,08 = 0,2109: x$
 $x = 0,2904 g J$.

¹⁾ Archiv d. Pharm. 1894, p. 144.

Nach obiger Gleichung hätten also 0,290 i g J auf 0,2109 g Corydalin einwirken müssen.

Ein zweiter, in ganz gleicher Weise angestellter Versuch verlief folgendermaßen:

0,7201 g Corydalin wurden mit 4,0327 g J und 120 ccm Alkohol erhitzt, 2 g KJ, Natriumbikarbonat und 300 ccm $^{1}/_{10}$ N . Na₂ S₂ O₈ zugefügt, und die Mischung zu 1000 ccm aufgefüllt. Je 200 ccm verbrauchten 11 ccm $^{1}/_{10}$ N . J, 1000 ccm also 55 ccm $^{1}/_{10}$ N . J. Es waren somit 245 . 0,0127 = 3,1115 g J nicht, 4,0327 — 3,1115 = 0,9212 g J hingegen in Reaktion getreten. Berechnet wären, unter Zugrundelegung obiger Gleichung, 0,9910 g J.

Dass der unter diesen Bedingungen gebildete neue Körper dem Berberin sehr nahe verwandt ist, geht schon aus der Bildungsweise und der intensiv gelben Farbe desselben hervor. Es mag diese neue Verbindung vorläufig als "Dehydrocorydalin" bezeichnet werden.

Sowohl die zur Titration gebrauchten Flüssigkeiten, als auch die noch klaren gelben Lösungen verwendete ich zur Reindarstellung des jodwasserstoffsauren Dehydrocorydalins, soweit dieses nicht schon auskrystallisiert und abfiltriert war. Die gesamten Flüssigkeitsmengen dampfte ich zu diesem Zwecke zur Trockne ein und extrahierte den Rückstand mit heißem, 96 prozentigen Alkohol. Das jodwasserstoffsaure Salz ist in kaltem Alkohol schwer löslich und krystallisiert daher sehr rasch in hellgelben, kleinen glänzenden Nadeln aus.

Um größere Mengen Dehydrocorydalinhydrojodids darzustellen verfuhr ich in ähnlicher Weise, wie bei den quantitativen Versuchen, und zwar wendete ich hauptsächlich dasjenige Corydalin an, welches wohl den richtigen Schmelzpunkt 134,5° zeigte, aber schon etwas gelb gefärbt war. Je 5 g davon erhitzte ich mit 10 g Jod und 200 ccm Alkohol unter Druck, fügte nach dem Erkalten Natriumbicarbonat und Natriumthiosulfat in wässriger Lösung zu, trennte jedoch nach etwa eintägigem Erwärmen die gelb gewordenen, warmen alkoholischen Lösungen von den Perjodiden, weil aus ersteren nach dem Abfiltrieren und Erkalten sofort das jodwasserstoffsaure Salz auskrystallisierte und beim weiteren Eindampfen in noch größerer Menge rein zu gewinnen war. Die Perjodide erwärmte ich in einer Schale mit Natriumbicarbonat und -thiosulfat unter Zusatz von Wasser und wenig Alkohol so lange, bis die

ganze Masse rein gelb geworden war, verdampfte dann den überschüssigen Alkohol, filtrierte die wässrige Lösung, welche die Hauptmenge der organischen Salze enthielt, ab, wusch den Rückstand noch mehrmals mit Wasser nach und kochte ihn schließlich wiederholt mit 96 prozentigem Alkohol aus. Die gewonnene Menge trennte ich durch Absaugen von der Mutterlange, krystallisierte sie aus Alkohol nochmals um, presste und trocknete sie bei gewöhnlicher Temperatur.

Das so erhaltene jodwasserstoffsaure Dehydrocorydalin stellt, mit der Lupe betrachtet, kleine, hellgelbe, glänzende, häufig zu Rosetten angeordnete Nadeln dar, welche unter dem Mikroskop alsdurchscheinende, prismatische Säulen sich kennzeichnen. Dieselben sind lichtbeständig, lösen sich in heißem Alkohol verhältnismäßig leicht, in kaltem schwer, in heißem Wasser sehr schwer und in kaltem fast gar nicht auf.

Das jodwasserstoffsaure Dehydrocorydalin erwies sich alskrystallwasserhaltig.

I. 0,9534 g Substanz verloren nach mehrtägigem Trocknen im Wassertrockenschrank 0,0619 g $H_2O=6,49$ Proz. H_2O .

II. 0,2186 g über H, SO₄ getrocknet verloren Nichts.

Dieselbe Menge ergab bei der direkten Jodbestimmung, Zufügen von Silbernitrat im Ueberschufs zu der kochenden, mit wenigen Tropfen Salpetersäure angesäuerten wässrigen Lösung, 0,0963 g Ag J.

Berechnet für: Gefunden:
$$C_{22} H_{28} NO_4$$
, $H J + 2 H_2 O$
I. II.
 $H_2 O = 6.80 Proz$. 6,49
 $J = 24,00$ 23,78.

Es dürfte demnach dem jodwasserstoffsauren Dehydrocorydalin die Formel C_{22} H_{28} NO_4 , HJ+2 H_2O zukommen.

Salzsaures Dehydrocorydalin.
$$C_{22} H_{23} NO_4$$
, $H Cl + 4 H_2O$.

Das Hydrochlorid lässt sich leicht aus dem Hydrojodid erhalten, indem man letzteres in verdünnt-alkoholischer Lösung unter
Zusatz von Salzsäure mit seuchtem Chlorsilber längere Zeit kocht.
Es scheiden sich nach dem Absiltrieren und Erkalten gelbe Blättchen und Säulen ab, die allmählich dadurch dunkler erscheinen, dass
sie sich übereinander schichten. Die Krystalle sind in Wasser und
Alkohol leicht löslich.

0.5819 g verloren bei 100° 0.0914 g H_2O .

Bei 1050—1100 verloren sie 0,1128 g — 22,03 Proz. und wurden braun. Es scheint demnach bei dieser Temperatur eine teilweise Abspaltung von H Cl einzutreten.

Berechnet fur: C_{22} H_{23} NO_4 . HCl + 4 H_2O

 $H_2O - 15,20 \text{ Proz.}$

Gefunden: $H_2O = 15,70$

0,2917 g bei 100° getrockneter Substanz lieferten nach Carius 0,1027 g Ag Cl = 8,70 Proz. Cl.

Berechnet: 8,84 Proz. Cl.

Dehydrocorydalingoldchlorid.

C₂₂ H₂₈ NO₄ HCl, Au Cl₈.

Eine Probe der wässrigen Lösung des salzsauren Salzes gab mit Goldchlorid eine ähnliche braunrote Fällung wie das Berberin. Ich versetzte daher eine größere Menge der wässrigen Lösung des salzsauren Salzes, nach starkem Ansäuern mit HCl, mit Goldchlorid im Ueberschuß. Den sich ausscheidenden braunen Niederschlag saugte ich ab, wusch ihn aus und löste ihn durch anhaltendes Kochen mit angesäuertem absoluten Alkohol, in dem er sehr schwer löslich war. Nach dem Erkalten schieden sich kleine, rotbraune Nadeln aus, die in Farbe und Gestalt durchaus denen des Berberingoldchlorids glichen. Der Schmelzpunkt wurde bei 2190 ermittelt.

0,2081 g verloren bei 100° getrocknet Nichts und hinterließen 0,0578 g Au = 27,77 Proz. Au.

Berechnet für C_{22} H_{23} NO_4 . HCl, Au Cl_8 : Au = 27,90 Proz.

Dehydrocory dalin platin chlorid.

 $(C_{22} H_{28} NO_4, HCl)_2 Pt Cl_4 + 6H_2 O.$

Beim Versetzen einer stark salzsauren wässrigen Lösung des Dehydrocorydalinhydrochlorids mit Platinchlorid im Ueberschuß, scheidet sich ein flockiger, gelblichweißer Niederschlag ab. Derselbe ist abzusaugen, mit Wasser nachzuwaschen und in absolutem, stark angesäuerten Alkohol zu lösen. Das in der Kälte auskrystallisierende Doppelsalz bildet schöne, hellgelbe, bis 5 mm lange Nadeln.

0.2346 g Substanz verloren bei 100^{0} 0.0206 g H_{2} O = 8.78 Proz. H_{2} O.

Dieser Wert würde einem Krystallwassergehalt von 6 Molekülen entsprechen, denn die Formel $(C_{22} H_{28} NO_4 HCl)_2 PtCl_4 + 6H_2 O$ verlangt 8,61 Proz. $H_2 O$.

Bei der Platinbestimmung blieben zurück aus 0,214 g bei 100° getrockneter Subst. 0,037 g Pt = 19,29 Proz. Pt.

Berechnet:

Gefunden:

 $H_2 O = 8,61 \text{ Proz.}$

8,78 Proz.

Pt = 17,21

17.29

Aus dem jodwasserstoff- und chlorwasserstoffsauren Salze suchte ich die freie Base dadurch darzustellen, daß ich zu Lösungen derselben Kalilauge, Natriumcarbonatlösung und Ammoniak fügte. Estrat jedoch keinerlei Fällung ein; ebensowenig konnte ich durch Ausschütteln mit Chloroform und Aether das freie Dehydrocorydalin isolieren.

Der berberinartige Charakter des Dehydrocorydalins lies jedoch erwarten, dass dasselbe, ebenso wie das Berberin¹) eine Acetonverbindung geben würde, aus der dann event die freie Base, andere Salze und Verbindungen gewonnen werden konnten. Ein Versuchbestätigte diese Annahme.

Darstellung einer Acetonverbindung des Dehydrocorydalins.

Je 5,0 g des jodwasserstoffsauren Dehydrocorydalins wurden in einem Rundkolben mit 100 g Wasser und 50 g Aceton am Rückflusskühler auf der Asbestpappe so lange gekocht, bis vollständige Klärung eingetreten war, die Lösung filtriert und mit starker Natronlauge alkalisch gemacht. Alsbald trübte sich die Flüssigkeit und allmählich schieden sich große, ölige Tropfen ab, die nach eintägigem Stehen erstarrt waren. Dieselben wurden von der Mutterlauge getrennt, mit Wasser so lange nachgewaschen, bis dasselbe alkalisch reagierte, und zwischen Fließpapier getrocknet. Aus den Mutterlaugen konnten nur noch ganz geringe Mengen öliger Tropfen durch Eindampten gewonnen werden. Die gepressten erstarrten Tröpfchen stellten außen hellgelb, innen braun gefärbte Massen dar, die zum weiteren Trocknen zerrieben und in einen Licht gebracht Schwefelsäure - Exsiccator wurden. geschützten Das. anfänglich dunkelgelb gefärbte Pulver nahm allmäblig eine hellere-Um die wahrscheinlich vorliegende Acetonverbindung in eine analysierbare Form zu bringen, versuchte ich, dieselbe aus verschiedenen Lösungsmitteln umzukrystallisieren. Eine kleine Probe-

¹⁾ Arch. d. Pharm. 1890 p. 607.

des vollständig trocknen, hellgelben Pulvers löste ich zu diesem Zwecke durch ganz vorsichtiges Erwärmen in starkem Alkohol und setzte tropfenweise Wasser bis zur eben wieder verschwindenden Trübung zu: nach dem Stehen schieden sich gelbe Krystalle aus. Als jedoch dieser Versuch mit größeren Mengen anscheinend unter denselben Kautelen wiederholt wurde, wollte es nicht gelingen, jene Krystalle wieder zu erhalten. Auch Auflösen in reinem und in verdünntem Aceton führten zu keinem Ziele. Ich muß es deshalb späteren Versuchen überlassen, diese Verbindung in krystallisierter Gestalt zu gewinnen. Dass jedoch unter den obigen Bedingungen aus dem Dehydrocorydalin eine Acetonverbindung gebildet ist, dürfte keinem Zweifel unterliegen. Denn einmal spricht die dem Aceton-Berberin analoge Bildungsweise und Form dafür, und ferner der Umstand, dass beim Erwärmen mit verdünnten Mineralsäuren, Aceton abgespalten wird, unter gleichzeitiger Bildung der entsprechenden Salze des Dehydrocorydalins.

Versuch, das freie Dehydrocorydalin darzustellen. (laze's 1) Angaben über die Darstellung von reinem Berberin aus Aceton-Beberin folgend, erhitzte ich 1,0 g der Acetonverbindung mit 5 ccm Chloroform und 50 ccm absolutem Alkohol auf lang Stunden dem Wasserbade Rückflusskühler, \mathbf{am} einen Teil der gelb gefärbten Flüssigdestillierte dann einen braunen Farbenton wobei keit sie annahm. überliess den Rest, geschützt vor Licht, der freiwilligen Verdunstung. In der Mitte der benutzten Glasschale setzten sich gelbe Körner an, die von einem braunen Rand umgeben waren. Letzterer konnte leicht durch Abspülen mit Essigäther entfernt werden, worauf die gelben Krystalle in Wasser gelöst wurden. Beim Verdunstenlassen im Exsiccator schieden sich gleichgeformte gelbe Krystalle ab, doch war die Menge derselben bis jetzt noch so gering, -dass sie bisher keiner Analyse unterworfen werden konnte.

Salzsaures Dehydrocorydalin aus der Acetonverbindung.

Durch Suspendieren der Acetonverbindung in Wasser, Erwärmen der Mischung und tropfenweisen Zusatz von verdünnter

¹⁾ Arch. d. Pharm. 1890 p. 609.

Salzsäure bis zur schwach sauren Reaktion, tritt unter Abgabe von Aceton vollständige Lösung zu einer hellgelb gefärbten Flüssigkeit ein. Nach dem Eindampfen krystallisiert das salzsaure Salz in kleinen, gelbroten, büschelförmig angeordneten Nadeln. Unter dem Mikroskop erscheinen sie als dünne, geschichtete Tafeln. Der Schmelzpunkt des aus Wasser nochmals umkrystallisierten Salzes wurde bei 1290 ermittelt.

Da ich die Beobachtung gemacht hatte, dass beim Trocknen bei 100° während einigen Stunden das Krystallwasser wohl vollständig abgegeben wird, hingegen beim weiteren Stehenlassen im Trockenschranke das Gewicht von Tag zu Tag um 1 mg abnimmt, musste ich annehmen, dass hierbei Abspaltung eines Teiles der slüchtigen Säuren eintritt. Ich trocknete daher von jetzt an die meisten Salze über Schweselsäure.

I. 0,2258 g des zerriebenen Salzes gaben über Schwefelsäure bei circa 14 tägigem Stehen bis zum konstanten Gewicht ab 0,034 g = 15,05 Proz. H₂O.

II. 0,1918 g derartig getrockneter Substanz lieferten 0,0705 g Ag Cl = 9,01 Proz. Cl. Berechnet 8,84 Proz. Cl.

Ich analysierte noch ein krystallwasserhaltiges Salz und erhielt dabei folgenden Wert:

III. 0,2177 g Substanz 0,066 g Ag Cl = 7,45 Proz. Cl. Berechnet für C_{22} H_{23} NO_4 HCl + 4 H_2O : Cl = 7,49 Proz.

Einen Teil des salzsauren Salzes krystallisierte ich aus Alkohol um und machte dabei die Beobachtung, daß es in diesem Lösungsmittel etwas schwerer löslich ist als in Wasser. Auch schien die Krystallform eine andere zu sein, indem sich zunächst teine, hellgelbe Nadeln, später bräunliche, langgestreckte Tafeln ausschieden, die sich an und über einander legten. Unter dem Mikroskop betrachtet, erschienen sie als dünne Säulen oder Blättchen, die sich zu sehr vielen übereinander geschichtet hatten.

IV. 0,2027 g zerriebene Substanz erlitten über Schwefelsäure einen Gewichtsverlust von 0,0299 g = 14,70 Proz. H_2 O.

V. 0,1728 g getrocknete Substanz lieferten 0,0631 g Ag Cl = 9,02 Proz. Cl.

Im Hinblick auf diese Analysendaten muß man annehmen, daß das aus wässriger Lösung gewonnene Salz identisch mit dem aus Alkohol umkrystallisierten ist, und daß beiden die Formel

 $C_{22} H_{28} NO_4$, $HCl+4 H_2 O$

zukommt.

Es zeigt sich aber auch fernerhin, dass das mit Hilfe der Acetonverbindung gewonnene Salz dieselben Eigenschaften hat, wiedes durch Umsetzen des Hydrojodids mit Chlorsilber erhaltene.

Berechnet	Hydrochlorid aus Hydrojodid	Hydrochlorid aus Acetonverbdg. umk. aus H ₂ O	Hydrochlorid aus Acetonverbdg. umk, aus C ₂ H ₅ OH
$H_2 O = 15,20$	15,70	15,05	14,70
Cl = 8,84	8,70	9,01	9,02

Bromwasserstoffsaures Dehydrocorydalin $C_{22} H_{23} NO_4 HBr + 4 H_2 O$.

Dasselbe wird analog dem Chlorhydrat aus der Acetonverbindung durch Erwärmen derselben mit verdünnter Bromwasserstoffsäure bis zum Verschwinden des Acetongeruches dargestellt. Dasselbe ist schwerer löslich in Wasser als das salzsaure Salz und krystallisiert daraus in gelbbraunen Nadeln, die beim Stehen am Licht eine gelb-grüne Farbe annehmen. Die lufttrockene Substanz sintert bei 126° zusammen, um bald darauf zu öligen, braunen Tröpfehen zu schmelzen.

Aus Alkohol umkrystallisiert, scheiden sich, ähnlich wie beim salzsauren Salz, erst hellgelbe Nadeln, beim längeren Stehen Tafeln und Säulen von dunklerer Farbe ab. Die Analyse des aus Wasser umkrystallisierten Salzes ergab folgende Werte:

I. 0,259 g zerriebene Substanz verloren über Schwefelsäure 0,0366 g = 14,13 Proz. H_2 O.

II. 0,2224 g getrocknete Substanz lieterten 0,0941 g Ag Br = 17,98 Proz. Br.

Das aus alkoholischer Lösung gewonnene Salz lieferte folgende Daten:

III. 0,2603 g erlitten über Schwefelsäure einen Wasserverlust von $0,0391 \text{ g} = 15,02 \text{ Proz. } \text{H}_2 \text{ O}$

IV. 0,2212 g getrocknetes Salz ergaben 0,093 g Ag Br == 17,85 Proz. Br.

Berechnet für:	Gefu	nden:
$C_{22}H_{23}NO_4HBr$	II.	IV.
Br = 17,93 Proz.	17,98	17,85
Berechnet für:	Gefu	nden:
$C_{22} H_{23} NO_4 H Br + 4 H_2 O$	I.	III.
$H_2 O = 13,89 \text{ Proz.}$	14,13	15,02

Jodwasserstoffsaures Dehydrocorydalin.

Beim Erwärmen der Acetonverbindung mit verdünnter Jodwasserstoffsäure scheidet sich ein amorpher, gelber Niederschlag aus, der, in heißem Alkohol gelöst, nach dem Erkalten dieselben charakteristischen, kleinen Nadeln liefert, welche durch Einwirkung von Jod auf Corydalin gewonnen werden.

Saures schwefelsaures Dehydrocorydalin.
$$C_{22}$$
 H_{28} NO_4 , $H_2SO_4 + 3$ H_2 O.

Behandelt man die Acetonverbindung in analoger Weise mit verdünnter Schwefelsäure, so erhält man eine wässrige Lösung des sauren Salzes, aus der nach dem Erkalten prismatische, gelbe Krystalle anschießen. Dieselben sind durch Unkrystallisation aus warmem Wasser zu reinigen.

- I. 0,208 g Substanz verloren bei 100 0 0,0217 g = 10,43 Proz. H_2O .
- II. 0.2209 g Substanz verloren 0.0228 g = 10.27 Proz. H.
- III. 0.2226 g , 0.023 g = 10.33 ,
- IV. Bei der Schwefelsäurebestimmung lieferten 0,1863 g getrocknete Substanz 0,0935 g Ba $SO_4 = 21,15$ Proz. H_2SO_4 .
- V. Bei der Elementaranalyse im beiderseits offenen, mit einem Gemisch von gekörntem Kupferoxyd und Bleichromat beschickten Rohre mit vorgelegter reduzierter Kupferspirale lieferten 0,1981 g getrocknete Substanz 0,4134 g CO, und 0,0984 H₂ O.
- VI. Eine Elementaranalyse in einem ebenso gefüllten Rohr ergab aus 0,1996 g getrockneten Salzes 0,4158 g CO₂ und 0,0986 g H₂O.

Der gefundene Wassergehalt deutet auf eine Formel mit 3 Molekülen Krystallwasser hin. Die gefundenen Werte von C und H berechtigen zu der Annahme, dass ein Salz mit 23 Atomen H vorliegt. Denn das schwefelsaure Salz von der Formel C₂₂ H₂₅ NO₄, H₂ SO₄ würde

enthalten. Die gefundenen Daten bestätigen daher die frühere Annahme, daß dem Corydalin die Formel C_{22} H_{27} NO_4 und dem Dehydrocorydalin C_{22} H_{28} NO_4 zuzuerteilen ist.

Salpetersaures Dehydrocorydalin. C_{22} H_{26} NO_4 HNO_8 + 2 H_2O .

Nur bei einer Probe ist es mir gelungen, das Nitrat direkt aus der Acetonverbindung zu gewinnen, indem ich zu der erwärmten Mischung derselben mit Wasser tropfenweise verdünnte Salpetersäure zufügte, bis schwach saure Reaktion und zugleich Lösung eingetreten war. Es krystallisierten daraus dunkelgelb gefärbte Nadeln. Nach dem Eindampfen der Mutterlaugen schieden sich nur noch braune, amorphe Massen ab: jedenfalls nur Oxydationsprodukte. Auch wenn die Acetonverbindung in starkem Alkohol durch ganz gelindes Erwärmen gelöst und tropfenweise verdünnte Salpetersäure bis zur sauren Reaktion zugesetzt wurde, resultierten nur braune, die Oberfläche bedeckende und an den Wandungen des Gefässes haftende Schuppen. Hingegen konnte ich aus den Filtraten von den Halogenbestimmungen der Dehydrocorydalinsalze das salpetersaure Salz leicht isolieren. Namentlich bei der Analyse der Chloride und Bromide, die in Wasser leicht löslich sind, konnte ich durch Zufügen von einigen Tropfen Salpetersäure und von Silbernitrat im geringen Ueberschuß nach dem Abfiltrieren von dem ausgeschiedenen Halogensilber Lösungen des Nitrats erhalten, aus denen es sich nach dem Erkalten und weiter beim Verdunsten im Exsiccator in gelben, verhältnismässig langen Nadeln ausschied. Aus Wasser umkrystallisiert, zeigten die angeschossenen, gelben Krystalle gleichfalls die Form von Nadeln.

0,2030 g lufttrockener Substanz verloren bis zum konstanten Gewicht bei 100° getrocknet 0,0162 g $H_2O = 7,98$ Proz. H_2O .

0,1868 g derartig getrockneter Substanz lieferten bei der Verbrennung im Kupferoxyd-Bleichromatrohr mit vorgelegter reduzierter Kupferspirale 0,4203 g CO_2 und 0,0956 g H_2O .

Berechnet sind für $C_{23} H_{28} NO_4 H NO_3 + 2 H_2O$ $H_2O = 7,75 Proz.$ Gefunden $H_2O = 7,98 Proz.$

Berechnet für C22 H23 NO4, H NO8

Gefunden

C = 61,68 Proz.

C = 61.34 Proz.

H = 5,60 ,

 $\mathbf{H} = 5,67$

Dehydrocorydaling oldchlorid aus der Acetonverbindung.

C₂₂ H₂₃ NO₄ H Cl Au Cl₈.

Das Golddoppelsalz stellte ich ebenso, wie oben dar, indem ich eine aus der Acetonverbindung gewonnene, wässerige Lösung des salzsauren Dehydrocorydalins mit Goldchloridlösung versetzte, den braunroten Niederschlag absaugte, auswusch und aus salzsäurehaltigem, absoluten Alkohol umkrystallisierte. Ich erhielt die gleichen braunroten, charakteristischen kleinen Nadeln vom Schmelzpunkt 2190.

0,2137 g Substanz hinterließen

0,0597 g Au = 27,94 Proz. Au. Berechnet 27,91 . Au.

Dehydrocorydalinplatinchlorid aus der Acetonverbindung.

 $(C_{22} H_{23} NO_4 . H Cl)_2 Pt Cl_4 + 6 H_3O.$

Die Darstellung geschah in ganz entsprechender Weise, wie bei dem früher erhaltenen Dehydrocorydalinplatinchlorid. Die aus Alkohol umkrystallisierten gelben Nadeln ergaben folgende Werte:

0,2086 g lufttrockener Substanz bei $100-105^{\circ}$ getrocknet gaben ab 0,0182 g $H_2O = 8,72$ Proz. H_2O .

-0,1904 getrocknetes Salz hinterliefs 0,0332 g Pt = 17,43 Proz. Pt.

Berechnet: Gefunden: $H_2O = 8.61$ 8.72 Pt = 17.21 17.43

Chloroform - Dehydrocorydalin.

C22 H28 NO4. CHCl3.

E. Schmdit¹) hat zuerst aus dem Berberin ein Chloroform-Berberin C₂₀ H₁₇ NO₄. CH Cl₃ als gut krystallisierende, sehr beständige Verbindung dargestellt. Die sonstigen, mit dem Berberin übereinstimmenden Reaktionen des Dehydrocorydalins ließen vermuten, daß dasselbe auch eine ähnliche, charakteristische Verbindung geben würde. Nach E. Schmidt wurde 1,0 g fein zerriebenes Dehydrocorydalinhydrojodid mit 50 ccm Wasser angeschüttelt, die Mischung mit 30 ccm Chloroform ver-

¹⁾ Arch. d. Pharm. 1887.

setzt und mit Natronlauge stark alkalisch gemacht. Die Flüssigkeit wurde einige Zeit auf dem Dampf bade erwärmt und wiederholt kräftig durchgeschüttelt. Dabei wurde die vorher gelb gefärbte wässerige Schicht fast farblos, während das Chloroform gelblich gefärbt erschien. Im Scheidetrichter wurde das Chloroform von der alkalischen Flüssigkeit getrennt und wiederholt mit Wasser ausgeschüttelt. wurde der größte Teil des Chloroforms abdestilliert und der Rest der freiwilligen Verdunstung überlassen. Es blieb ein brauner Rückstand, der, nach dem Abspülen mit Alkohol, in wenig warmen Chloroform gelöst wurde, worauf die klare, braune Flüssigkeit in einem verschließbaren Gefäss mit viel Alkohol überschichtet wurde. Nach längerem Stehen schieden sich tafelförmige, fast farblose Krystalle ab, ähnlich denen, welche das Chloroform-Berberin darstellte. Der Schmelzpunkt der zwischen Fliesspapier getrockneten Krystallelag bei 162-1630. Bei 1000 erlitt die zerriebene Substanz keinen Gewichtsverlust.

0,2327 g Substanz lieferten nach Carius 0,2073 g Ag Cl = 22,03 Proz. Cl.

Berechnet für C_{22} H_{23} NO_4 . $CHCl_8$: Cl = 21,98 Proz.

Einwirkung von Schwefelammonium auf Dehydrocorydalinhydrojodid.

E. Schmidt¹) hat auch das Reaktionsprodukt von Berbering und gelbem Schwefelammonium zuerst dargestellt, und Gaze²) hat alsdann weitere Untersuchungen hierüber angestellt. Es schien von Interesse zu sein, auch das Dehydrocorydalin nach dieser Richtung hin einer Prüfung zu unterziehen.

Zu einer verdünnt-alkoholischen heißen Lösung des jodwasserstoffsauren Salzes wurde daher gelbes Schwefelammonium hinzugefügt. Sehr bald, namentlich nach dem Erkalten, schieden sich kleine, braune Nadeln ab, die in dem Verhalten eine große Aehnlichkeit mit dem Berberinwasserstoffpolysulfid zeigten.

Auch die Uebereinstimmung dieser Reaktion mit der des Berberins beweist wieder die nahe Verwandtschaft der beiden Alkaloide.

¹⁾ Arch. d. Pharm. 1887, p. 148.

²) , , 1890, p. 631.

Reduktion des Dehydrocorydalins.

Um zu konstatieren, ob das Dehydrocorydalin, entsprechend dem Berberin, bei der Reduktion wieder vier Atome Wasserstoff, ev. unter Rückbildung von Corydalin, aufnimmt, suspendierte ich 5,0 g Aceton-Dehydrocorydalin in Wasser, fügte verdünnte Schwefelsäure im großen Ueberschuß und Zinkpulver hinzu und vermehrte die Wasserstoffentwicklung durch zeitwelliges gelindes Erwärmen auf dem Wasserbade. Nach einigen Tagen war die anfangs intensiv gelb gefärbte Flüssigkeit fast farblos geworden. Ich filtrierte nun die Lösung vom überschüssigen Zink ab, fügte so viel starke Natronlauge zu, bis der anfangs ausgeschiedene Brei von Zinkhydroxyd in Lösung gegangen war, trennte durch Filtrieren den weißen Niederschlag von der Flüssigkeit und schüttelte ihn noch feucht wiederholt mit Aether aus. Die ätherische, schwach gelb gefärbte Lösung engte ich durch Abdestillieren auf ein kleines Volumen ein. Nach einiger Zeit schieden sich aus der dunkel gefärbten Flüssigkeit farblose Krystalle aus, die aus Alkohol umkrystallisiert wurden. Sie zeigten eine ähnliche Form wie das Corydalin und den Schmelzpunkt desselben 135°. Sie ergaben auch, wie aus der beigefügten Tabelle zu ersehen ist, dieselben Reaktionen wie das Corydalin und färbten sich gleichfalls am Licht gelb. Auch eine Elementaranalyse bestätigte, dass durch die Reduktion des Dehydrocorydalins wieder vier Atome H in das Molekül eingetreten sind.

0,2400 g Substanz im Exsiccator getrocknet, lieferten im Bleichromat-Kupferoxydrohr 0,6266 g CO₂ und 0,1524 g H₂ O.

Berechnet für:

Gefunden:

 $C_{22} H_{27} NO_4$ C = 71,54 Proz.

71,20 Proz.

H = 7.32

7,5,

Es lag daher die Vermutung nahe, dass durch die Reduktion des Dehydrocorydalins das Corydalin mit allen seinen Eigenschaften wieder gewonnen wäre. Zur Bestätigung dieser Annahme versuchte ich, das Goldsalz darzustellen, welches bei dem naturellen Corydalin außerordentlich charakteristisch ist.

Hierbei machte ich jedoch Wahrnehmungen, die nur auf ein Vorhandensein einer mit dem Corydalin isomeren Base schließen ließen. Methoxylbestimmungen im Dehydrocorydalinhydrojodid.

Dobbie und Lauder¹) haben im Corydalin vier Methoxylenachgewiesen. Demnach war es wahrscheinlich, dass auch in dem Dehydrocorydalin gleichfalls 4 (O.CH₈) vorhanden wären. Zum Nachweis hiervon verfuhr ich in der von Zeisel²) angegebenen Methode, nach welcher durch Einwirkung starker Jodwasserstoffsäure vom Siedepunkt 127° aus den Methoxylgruppen die

Methyle in Form von Jodmethyl abgespalten werden, welches dann in alkoholischer Silbernitratlösung Jodsilber abscheidet.

0,2397 g lufttrockenes jodwasserstoffsaures Dehydrocorydalin lieferte bei dieser Bestimmung 0,4297 g Ag J = 23,65 Proz. O · CH_{s}

Berechnet sind für die Formel $C_{22} H_{23} NO_4 HJ + 2 H_2 O$ für $4 (O \cdot CH_8) = 23,44 \text{ Proz.}$

Es dürfte hierdurch der Beweis erbracht sein, dass auch das Dehydrocorydalin vier Methoxylgruppen enthält.

Ich versuchte nun, diesen entmethylierten Körper rein darzustellen, weil eine Analyse desselben in reiner Gestalt mit noch größerer Genauigkeit zwischen der wahrscheinlicheren und unwahrscheinlicheren Formel des Corydalins entscheiden mußte.

Aus der nach Abspaltung der vier Methylgruppen resultierenden braunen Flüssigkeit schieden sich beim Erkalten gelbbraune Krystalle ab. Nach Entfernung der überschüssigen Jodwasserstoffsäure lösten sich dieselben in heißem Alkohol auf, ohne jedoch wieder aus demselben zu krystallisieren. Auch nach anhaltendem Kochen mit Chlorsilber und Salzsäure krystallisierte aus der filtrierten Flüßigkeit Nichts aus. Beim Zufügen von Gold- und Platinchlorid zu kleinen Proben trat sofort Reduktion ein. Auch der Versuch, mit Silbernitrat die ganze Menge in das Nitrat umzusetzen, führte zu keinem Ziele.

Es wurde daher eine neue Menge jodwasserstoffsauren Dehydrocorydalins mit der fünffachen Menge starker Jodwasserstoffsäure ohne Zusatz von amorphem Phosphor auf der Asbestpappe ca. zwei Stunden lang am Steigrohr erhitzt, die überschüssige Säure in eine Schale abgegossen und abgedampft, die im Kolben abgeschiedene

¹⁾ Chem. Pharm. Ctrbl. 1892. II. p. 220.

²⁾ Monatshefte f. Chem. 1885. pag. 989.

Krystallmasse mit verdünnter Jodwasserstoffsäure in eine andere Schale hineingespült. Nach langem Erhitzen auf dem Dampfbade hatten sich in der Mitte der Schale krystallinische, hellgelbe Körper angesetzt, die von einen braunen Rand umgeben waren. Die ganze Menge wurde nochmals mit verdünnter Jodwasserstoffsäure durchfeuchtet und von Neuem zur Trockne verdampft. Der braune Rand war kleiner, die krystallinischen, gelben Körper heller geworden. Ich brachte dieselben nun in ein kleines Becherglas und spülte sie mehrere Male mit starkem kalten Alkohol, in dem sie sich als schwer löslich erwiesen, ab und trocknete sie schließlich auf dem Dampfbade. In dieser Form verwendete ich sie zu den Analysen.

- I. 0,2938 g Substanz ergaben nach Carius 0,1575 g Ag J 28,97 Pros. J.
- II. Bei der Verbrennung im Bleichromatrohr mit vorgelegter reduzierter Kupferspirale lieferten 0,2477 g Substanz 0,4448 g CO₂ und 0,0989 g H₂O.
- III. Eine andere, aber nach derselben Weise dargestellte Probe lieferte von 0,2464 g getrockneter Substanz 0,4446 g CO₂ und 0,0927 g H₂O.

Berechnet für:		Gefunden:		Berechnet für:
C ₁₈ H ₁₅ NO ₄ HJ	I.	II.	III.	C ₁₈ H ₁₇ NO ₄ HJ
J = 29,06	28,97	_	_	J - 28,96
C = 49,42	_	48,98	49,16	C = 49,20
$\mathbf{H} = 3.66$		4.40	418	H - 4.10

Obschon die gefundenen Werte besser mit der Formel C_{18} H_{17} NO_4 HJ, welche weiter auf C_{28} H_{29} NO_4 als richtige Formel des Corydalins hinweisen würde, im Einklange stehen, so stehen sie doch auch nicht mit der Formel C_{18} H_{15} NO_4 HJ im Widerspruch, namentlich wenn man erwägt, daß die fragliche Verbindung nicht umkrystallisiert werden konnte.

Nach den bisher vorliegenden Beobachtungen scheint mir die Formel C₂₂ H₂₇ NO₄ für das Corydalin, unter Berücksichtigung der fast übereinstimmenden Werte, die Dobbie und Lauder, Freund und Josephi und ich bei der Analyse der Base gefundenhaben, die richtigere zu sein. Es sprechen dafür ferner die von mir bei der wiederholten Analyse des salpetersauren Corydalins ermittelten Daten, und weiter die Werte, welche die Analyse des sauren schwefelsauren Dehydrocorydalins ergab.

Ferner scheint es mir durch die vorstehenden Versuche nachgewiesen zu sein, dass eine direkte Beziehung des Corydalins zum Berberin besteht.

Dem Berberin kommt die Formel C_{20} H_{17} NO_4 zu, es unterscheidet sich also von dem Dehydrocorydalin C_{22} H_{28} NO_4 durch einen Mindergehalt von 2 CH_8 . Berücksichtigt man, daß das Berberin 2 Methoxylgruppen und wahrscheinlich eine Oxymethylengruppe enthält, das Dehydrocorydalin hingegen 4 Methoxylgruppen, so könnte man vermuten, daß die Formeln beider Basen zu schreiben seien:

$$C_{17} H_9 N (O . CH_8)_2 < O > CH_2 - Berberin.$$
 $C_{18} H_{11} N (O . CH_8)_4 Dehydrocorydalin.$

Weitere Untersuchungen werden lehren, oh diese naheliegenden Beziehungen der beiden Basen die richtigen sind.

Goldsalz des reduzierten Dehydrocorydalins. C22 H27 NO4. H Cl, Au Cl2 + 4 H2 O.

Stellte ich unter ganz den gleichen Bedingungen wie beim Corydalin aus dem reduzierten Dehydrocorydalin durch Fällen mit Goldchlorid in wässeriger Lösung das Goldsalz dar, saugte den gelblich weißen Niederschlag ab und krystallisierte ihn aus Alkohol um, so zeigte schon die alkoholische Lösung nicht die gelbrote, sondern eine rein hellgelbe Farbe. Noch auffälliger war der Unterschied in der Färbung, Form und Löslichkeit der Krystalle. Während das Corydalingoldchlorid rote, büschelig angeordnete, oft ziemlich derbe, in Alkohol schwer lösliche Nadeln bildete, waren die Krystalle des Goldsalzes des reduzierten Dehydrocorydalins hellgelbe, feine, sehr schön ausgebildete, leicht lösliche Säulen. Auch die Analyse bestätigte, daß ein ganz anderes Goldsalz vorlag und zwar ein normales von der Formel C22 H27 NO4. H Cl. Au Cl3 + 4 H2 O.

Bei längerem Liegen an der Luft verlor das Salz einen Teil des Krystallwassers, woher es kommen mag, daß nur bei einem frisch dargestellten und sofort analysierten Präparat der berechnete Krystallwassergehalt fast vollständig gefunden wurde.

Beim Trocknen bei 1000 nahm das Goldsalz eine braune Färbung an.

```
I. 0,2008 g verloren 0,0174 g H_2 O.
      II. 0,2308 "
                            0,0211
      III. 0,2316 "
                            0,0205
      IV. 0,2859 ,
                      0,0235
                                 Gefunden:
 Berechnet für:
                                     III.
4 Moleküle H<sub>2</sub> O
                         I.
                              II.
                                            IV.
H_2 O = 9.22 \text{ Proz.}
                       8,66
                              9,14
                                     8,85
                                           8,22.
```

V. 0,1834 g getrocknete Substanz hinterliefsen 0,0511 g Au.

VI. 0,2097 g getrocknete Substanz 0,0583 g Au.

VII. Bei der Elementaranalyse im Bleichromatrohr fand ich aus 0,2111 g getrockneter Substanz 0,2884 g CO₂ und 0,0742 g H₂O.

Bei den Chlorbestimmungen machte ich dieselbe Erfahrung wie beim Corydalingoldchlorid. Ich führte daher eine Analyse ähnlich wie dort durch Kochen der getrockneten Substanz mit konzentrierter Natriumkarbonatlösung aus und fand dabei aus

Cofundan .

VIII. 0,2624 g getrockneter Substanz 0,2114 g Ag Cl.

	Gelunden:				
	▼.	VI.	VII.	VIII.	
Au	27, 86	27,80			
C		_	37,23		
H			3,90		
Cl				19,93	
	Berechnet	für C22	H ₂₇ NO ₄ . H	Cl. Au Cl ₃	
		A	07 75 D	_	

Au = 27,75 Proz. C = 37,25 , H = 3,95 , Cl = 20,03 ,

Die weiteren Untersuchungen der durch Reduktion des Dehydrocorydalins erhaltene Base werden lehren, ob dieselbe auch in anderer Beziehung Verschiedenheiten von dem naturellen Corydalin zeigte.

Bulbocapnin. C₁₉ H₁₉ NO₄.

Adermann¹) hat auch dieses Alkaloid dargestellt und es mit "Corydalin" bezeichnet. Er giebt an, daß sich seine Base B mit grau-grüner Farbe in Aetzalkalien löst, ein Verhalten, welches von allen Corydalisalkaloiden nur das Bulbocapnin zeigt. Das salzsaure Salz krystallisiert nach Adermann's Mitteilungen aus verdünnten Lösungen sehr leicht in feinen, seidenglänzenden, langen Nadeln — aus konzentrierten, dagegen körnig krystallinisch. Auch dieses Ver-

¹⁾ Inaug. Dissert. Dorpat 1890.

halten ist charakteristisch für das Bulbocapnin. Adermannsglaubt dieser Base die Formel C₂₂ H₂₁ NO₄ zuerteilen zu sollen.

Freund und Josephi¹) haben den Namen Bulbocapninfür die bei 199⁰ schmelzende Corydalisbase eingeführt.

Dieselbe krystallisiert nach Angaben dieser Forscher aus Alkohol in Rhomben und löst sich leicht in Chloroform. Vom Gorydalin unterscheidet sich das Bulbocapnin besonders dadurch, dass es in Aetzalkalien mit grüner Farbe löslich ist, eine Färbung, welche auch die konzentrierten Salzlösungen zeigen. Es ist nicht so lichtempfindlich wie das Corydalin, wenigstens kann das salzsaure Salztagelang selbst im direkten Sonnenlichte stehen, ohne seine Farbe zu verändern. Das salzsaure Bulbocapnin krystallisiert im Gegensatz zu dem salzsauren Corydalin sehr leicht, und zwar in seidenglänzenden, langen, zu Rosetten angeordneten Nadeln; aus konzentrierter Lösung jedoch in körnig-krystallinischer Gestalt.

Freund und Josephi²) haben dem Bulbocapnin zuerst die Formel C_{84} H_8 N_2 O_7 beigelegt, dieselbe jedoch später³) in C_{19} H_{19} NO_4 umgeändert.

Die von mir mit selbstdargestellten Bulbocapnin vom Schmp-199° im Kupferoxydrohre ausgeführte Elementaranalyse ergab folgende Werte:

0,2416 g Subst. lieferten 0,6204 g CO₂ und 0,1314 g H₂O. Bei der Stickstoffbestimmung nach Will und Varrentrapp

brauchten 0,2336 g Subst. 7.90 ccm $^{1}/_{10}$ N. HCl = 4,73 Proz. N.

Berechnet für:	Gefunden
$C_{19} H_{19} NO_4$	
C = 70.15	70,03
$\mathbf{H} = 5.84$	6,04
N = 4,30	4,73

Die gefundenen Werte stimmen mit der von Freund und Josephi aufgestellten Formel C₁₉ H₁₉ NO₄ überein. Ich habe daher keine weiteren Analysen ausgeführt, auch keine Salze dargestellt, sondern nur das Verhalten des Bulbocapnins gegen Jod studiert, und zwar habe ich zu diesen Versuchen ein von E. Merck bezogenes Bulbocapnin vom Schmp. 1990 verwendet.

¹⁾ Annal. d. Chem. 277. p. 10.

²⁾ Ber. d. deutschen chem. Ges. 25. 2413.

⁸⁾ Annal. d. Chemie 277. p. 10,

Verhalten des Bulbocapnins gegen Jod.

Beim tropfenweisen Zufügen von alkoholischer Jodlösung zu alkoholischer Bulbocapninlösung ging die braune Farbe nicht wie bei dem Corydalin in eine gelbe über, vielmehr zeigte sich anfangs eine dunkelgrüne Färbung, die bei weiterem Jodzusatz schwarzgrün wurde. Darauf wurden 0,4355 g Bulbocapnin in alkoholischer Lösung mit 2,1205 g getrockneten Jods in einer Druckflasche drei Stunden im Dampfbade erwärmt. Nach dem Erkalten hatten sich am Boden und an den Wandungen der Flasche schwarze, kohleartige Massen ausgeschieden, während die Flüssigkeit selbst braunschwarz gefärbt Ich fügte nun 180 ccm ¹/₁₀ N. Na₂ S₂ O₃ Lösung, d. h. einen geringen Ueberschuss derselben, zu, ferner wenig Natriumbicarbonat und etwa 2,0 g Jodkalium, und erwärmte die Mischung mehrere-Tage lang auf dem Wasserbade. Während beim Corydalin sehr bald eine Zerlegung der gebildeten Perjodide eintrat, blieb hier die Lösung grau-schwarz gefärbt, und die schwarzen Partikeln veränderten sich auch dann nicht, als ich unter Aufgabe des quantitativen Versuchs, zu einer Probe wässrige schweflige Säure hinzufügte. Weiter angestellte Versuche, durch Kalilauge die Perjodide zu zerlegen und die freigemachte Base durch Aether anszuschütteln, führten zu keinem Resultate. Ich dampfte nun die schwarze Flüssigkeit ein, filtrierte die ausgeschiedenen, kohleartigen Massen ab und wusch sie mit Wasser sorgfältig aus. Eine Probe derselben schüttelte ich mit Wasser an und versuchte sie durch Erhitzen mit feuchtem Chlorsilber umzusetzen; es trat jedoch keine merkliche Veränderung der wässrigen Flüssigkeit ein, auch die schwarzen Partikeln blieben zusammengeballt. Erst nach dem Hinzufügen einiger Tropfen Salzsaure und nach mehrmaligem Aufkochen, wurde die Flüssigkeit tiefschwarz, indem die dunklen Massen in Lösung gingen. Nach dem Erkalten filtrierte ich das überschüssige Ag Cl und gebildete Ag J ab, versetzte die Flüssigkeit mit einigen Tropfen Bleiessig und leitete H2S ein. Das ausgeschiedene PbS entfernte ich durch Abfiltrieren, den Schwefelwasserstoff durch Eindampfen und ließ einige Tropfen der nun heller gefärbten Flüssigkeit auf einem Uhrglase freiwillig verdunsten: neben noch grauschwarzen, nicht krystallisierten Massen, zeigten sich einige farblose, tafelförmige Krystalle. Auch

gab die Lösung mit Gold- und Platinchlorid gut ausgebildete, nadelförmige Krystalle, während vor der Behandlung mit Bleiessig nur schwarze, amorphe Fällungen eingetreten waren.

Nach diesem, mit einer kleinen Probe angestellten Versuch, behandelte ich die Menge der kohligen Massen in gleicher Weise, konnte jedoch, auch nach wiederholtem Zusatz von Bleiessig und Entfernen des Bleies mit Schwefelwasserstoff, keine ungefärbte Lösung und nach dem Verdunsten nur wenig farblose Krystalle erhalten.

Ich gab daher diesen Versuch auf, weil durch jene Beobachtungen bereits dargethan war, daß bei der Einwirkung von Jod auf Bulbocapnin kein gelber, dem Berberin verwandter Körper gebildet wird.

Bulbocapnin und Jodmethyl in alkalischer Lösung.

Freund und Josephi¹) haben durch Digestion von Bulbocapnin mit überschüssigem Jodmethyl das Jodmethylat

C₁₉ H₁₉ NO₄· CH₈J

Forscher geben an, dass in dem Bulbocapnin eine Methoxylgruppe und wahrscheinlich drei Hydroxylgruppen²) vorhanden sind. Die drei H Atome der Hydroxyle versuchte ich durch Methyl zu ersetzen, um dadurch einen Körper zu erhalten, dem die Formel C₂₂ H₂₅ NO₄ zukommen würde.

Zu diesem Zwecke löste ich 1,0 g Bulbocapnin in Methylalkohol auf, fügte der Flüssigkeit eine Lösung der berechneten Menge KOH (3 Moleküle KOH auf ein Mol. Bulbocapnin) = 0,6 g in Methylalkohol, sowie überschüssiges Jodmethyl zu und erhitzte die Mischung mehrere Stunden lang in einer Druckflasche im Wasserbade. Die in der Kälte grüne Flüssigkeit, herrührend von der Lösung des Bulbocapnins in überschüssigem Alkali, zeigte nach der Einwirkung eine gelbbraune Farbe. Beim Verdunsten des Methylalkohols und des überschüssigen Jodmethyls auf dem Wasserbade blieben grünliche Krystalle zurück, von denen ich eine Probe in

¹⁾ Anm. d. Chem. 277. p. 14.

^{2) &}quot;, " 277. p. 15.

schwach salzsäurehaltigem Wasser durch Kochen auflöste. Die erhaltene klare Flüssigkeit teilte ich in zwei Teile und fügte zudem einen nach dem Erkalten verdünnte Natronlauge, zu dem anderen Natriumcarbonatlösung zu: es trat jedoch bei beiden zunächst keine Fällung ein, ein Beweis dafür, dass unverändertes Bulbocapnin nicht mehr vorhanden sein konnte. Erst nach mehrstündigem Stehen schieden sich aus der mit Natronlauge alkalisch gemachten Probe durchsichtige Krystalle ab, welche nach dem Abwaschen und Trocknen bei 2350—2400 schmolzen. Bei einer Prüfung auf Jod konnte ich in einer Probe dasselbe nachweisen. Es schien demnach nur eine Addition von Jodmethyl eingetreten zu sein. Bei einem Versuch, den gebildeten Körper aus heisem Wasser umzukrystallisieren, schieden sich nach dem Erkalten glänzende Tafeln vom Schmelzpunkt 2350—2400 ab.

Eine von der bei 100° getrockneten Substanz ausgeführte Elementaranalyse ergab folgende Werte: 0,2357 g lieferten 0,4472 g CO_{2} und 0,1036 g H_{2} O.

Bei einer nach Carius ausgeführten Jodbestimmung wurden aus 0,2639 g Substanz 0,1322 g Ag J=27,05 Proz. J gefunden.

Berechnet für	
$C_{19} H_{19} NO_4 \cdot CH_8 J$	Gefunden:
C - 51,39	51,71
$\mathbf{H} = 4.7$	4,88
J = 27,19	27,05

Die gefundenen Werte lehren, daß auch in alkalischer Lösung nur ein Bulbocapninjodmethyl gebildet war: C₁₉ H₁₉ NO₄. CH₃ J.

Freund und Josephi¹) geben jedoch den Schmelzpunkt ihres aus Wasser umkrystallisierten Jodmethylats bei 257⁰ liegendan; ich habe auch bei den aus Wasser umkrystallisierten glänzenden Tafeln zu wiederholten Malen den Schmelzpunkt nur zwischen 235⁰ und 240⁰ gefunden.

Bulbocapnin und Essigsäureanhydrid.

Wenn nach Freund und Josephi im Molekül des Bulbocapnins drei alkoholische Hydroxyle vorhanden sind, so musste es mit Wahrscheinlichkeit gelingen, drei Acetylgruppen einzusühren.

¹⁾ Ann. d. Chem. 277, p. 14.

Zu diesem Zwecke erhitzte ich 2,0 g Bulbocapnin mit 15,0 g Essigsäureanhydrid und etwa 0,2 g entwässertem Natriumacetat vier Stunden lang am Steigrohr bis zum schwachen Sieden. Anfangs war die Flüssigkeit ungefärbt, bei weiterer Einwirkung trat jedoch eine prachtvolle, blaue Fluorescenz ein. Nach vierstündigem Erhitzen verjagte ich das Essigsäureanhydrid auf dem Dampfbade, nahm den Rückstand mit Essigäther auf, filtrierte die ätherische Lösung vom ausgeschiedenen Natriumacetat ab und überließ sie der freiwilligen Verdunstung. Die zurückbleibende weiße Krystallkruste löste ich ohne Erwärmen in absolutem Alkohol, versetzte die schön blau fluorescierende Flüssigkeit mit soviel Wasser, daß sie eben noch klar blieb, und ließ sie in der Kälte verdunsten. Beim Stehen schieden sich kleine, weiße Nadeln ab, die sich zu kleinen Büscheln anordneten.

Bei der Elementaranalyse im Kupferoxydrohr fand ich aus 0,2078 g vorher im Exsiccator getrockneter Substanz 0,5083 g CO₂ und 0,1037 g H₂O.

$$C_{19}H_{16}NO_4(C_2H_8O)_8$$
 Gefunden:
 $C_{66,52}$ 66,69
 $H_{5,54}$ 5,53

Nach dem Ergebnis der Elementaranalyse scheint es mir nicht zweifelhaft, daß 3 (C₂ H₈ O) in das Bulbocapnin eingetreten sind. Demnach würde auch die Annahme Freund und Josephi's richtig sein, daß das Bulbocapnin die Formel:

$$C_{18} H_{13} N (O.CH_3) (OH)_8$$

hat. Und dem triacetylierten Bulbocapnin würde die Formel $C_{18} H_{18} N (O.CH_8) (O.OC_2 H_8)_8$

zukommen.

Salzsaures triacetyliertes Bulbocapnin.

Versetzt man eine kalte alkoholische Lösung des triacetylierten Bulbocapnins mit Salzsäure bis zur schwach sauren Reaktion und darauf mit Wasser bis zur eben wieder verschwindenden Trübung und überläßt die Flüssigkeit der freiwilligen Verdunstung, so scheiden sich allmälig kleine, weiße, büschelig angeordnete, den Krystallen der freien Base sehr ähnliche Nadeln aus.

Den Chlorgehalt dieser Krystalle versuchte ich auf verschiedene Weise zu bestimmen.

I. 0,2091 g Substanz verloren bei 100° 0,0316 g = 15,11 Proz.

0,1775 der bei 100° getrockneten Substanz lieferten nach Carius 0,0052 g Ag Cl = 0,62 Proz. Cl.

Offenbar war bei dem Trocknen bei 1000 nicht allein Krystallwasser, sondern auch Salzsäure abgespalten. Es ist demnach das triacetylierte Bulbocapnin, wie erwartet werden mußte, eine sehr schwache Base.

Berechnet für $C_{19} H_{16} NO_4 . (O C_2 H_8)_3 . H Cl$

$$Cl = 7.28 \text{ Proz.}$$

Gefunden
$$Cl = 0.62$$

II. Eine andere Probe trocknete ich über Schweselsäure bis zum konstanten Gewicht. Dabei verloren 0,2555 g Substanz 0,0298 g H₂O = 11,66 Proz. H₂O.

0,2257 g derartig getrockneter Substanz ergaben 0,0349 g Ag Cl

= 3,85 Proz. Cl berechnet für getrockuete Substanz,

Ich führte diesmal die Chlorbestimmung so aus, daß ich das getrocknete Salz in wenig starkem Alkohol löste, zerriebenes Silbernitrat und starke Salpetersäure zufügte, die Mischung mit viel Wasser verdünnte, einmal aufkochte und das ausgeschiedene Ag Cl abfiltrierte.

III. Zum dritten Male versuchte ich, den Chlorgehalt aus dem lufttrockenen Salz zu bestimmen. Ich verfuhr dabei in der Weise. dass ich eine bestimmte Menge der Substanz direkt in ein Becherglas abwog, dieselbe mit überschüssigem, zerriebenen Silbernitrat mischte, starke Salpetersäure, Wasser und wenig Alkohol zusetzte, die Flüssigkeit aufkochte und das ausgeschiedene Ag Cl abfiltrierte.

0,2494 g lufttrockener Substanz lieferten 0,036 g Ag Cl = 3,56 Proz. Cl.

IV. Zu dieser Analyse verwendete ich ein später, aber auf gleiche Weise dargestelltes Präparat. Die Bestimmung selbst führte ich mit lufttrockenem Material nach Carius aus.

0.2817 g Substanz ergaben 0.0414 g Ag Cl = 3.62 Proz. Cl.

Die bei Analyse I gefundenen Daten können nicht in Betracht kommen. Hingegen stimmen die bei II, III und IV gefundenen Werte auf lufttrockenes Salz berechnet, annähernd überein:

Gefunden:

$$H_2O = 11,66$$
 ... III. IV. $Cl = 3,36$ 3,56 3,62

Nach diesen Daten aber eine Formel aufzustellen, dürfte gewagt sein, wenn dieselben auch auf die eines basischen Salzes:

$$2[C_{19} H_{16} NO_4 (O C_2 H^8)_8] H Cl + 6 H_2O$$

einigermaßen stimmen. Ein solches verlangt

$$H_2 O = 10,32 \text{ Proz.}$$

$$C1 - 8,39$$

Platinchlorid und triacetyliertes Bulbocapnin.

Säuert man eine in absolutem Alkohol bereitete Lösung des triacetylierten Bulbocapnins mit Salzsäure stark an und fügt Platinchlorid im Ueberschuß zu, so scheiden sich beim Verdunsten kleine, hellgelb gefärbte Nadeln ab. Nach dem Absaugen, Abspülen mit Alkohol und Trocknen zwischen Fließpapier sehen sie wie Nadeln des salzsauren Salzes aus, welche durch Platinchlorid gelb gefärbt sein könnten.

I. 0.2105 g verloren bei 100° bis zum konstanten Gewicht getrocknet 0.0105 g = 4.98 Proz und hinterließen 0.0224 g Pt = 10.64 Proz. Pt berechnet auf luftrockene Substanz.

Weitere Analysen führte ich aus mit Material späterer Darstellung, welches 1, 2, 3 und 4 mal aus mäßig erwärmten, mit Salzsäure und Platinchlorid versetzten Alkohol umkrystallisiert war.

II. 0,2408 g verloren bei 100° 0,0066 g = 2,74 Proz. und lieferten 0,6288 g Pt = 11,96 Proz. Pt.

III. 0,2880 g lufttrockenes Salz ergaben 0,0349 g Pt - 12,11 Proz. Pt.

IV. 0,2072 g lufttrockenes Salz lieferten 0,0267 g Pt - 12,88 Proz. Pt.

V. 0,2229 g lufttrocknes Salz hinterließen 0,0283 g Pt = 12,69 Proz. Pt.

Gefunden:

I. II. III. IV. V. Pt =
$$10,64$$
 11,96 12,11 12,88 12,69

Wenn auch durch wiederholtes Umkrystallisieren der Pt-Gehalt des Präparates nicht unwesentlich gesteigert wird, so entspricht er doch nicht dem berechneten. Das Platinsalz:

wurde 14,82 Proz. enthalten.

Corycavin.

C₂₃ H₂₃ NO₆.

Birsmann¹) scheint, nach den Krystallformen des salzsauren und salpetersauren Salzes seiner β-Base zu urteilen, bereits Corycavin dargestellt zu haben. Freund und Josephi²) haben dasselbe jedoch zuerst in größerer Menge und in analysierbarer

¹⁾ Inaug. Dissert. Dorpat 1892.

²⁾ Annal. d. Chem. 277 p. 15.

Form erhalten, ihm auch den Namen Corycavin zuerteilt. Nach ihren Angaben schmilzt dasselbe bei 2140—2150. Ich fand jedoch den Schmelzpunkt, sowohl bei dem von Noelle stammenden Präparat, als auch bei der von mir selbst dargestellten, aus Alkohol umkrystallisierten Base wiederholt bei 2160—2170.

In Alkohol ist das Corycavin bedeutend schwerer löslich als das Corydalin und krystallisiert daraus in rhombischen, äußerst lichtempfindlichen Tafeln. Aus seinen Salzlösungen wird es durch kohlensaure und Aetzalkalien gefällt; in einem Ueberschusse derselben ist es unlöslich. Fre und und Josephi¹) sind auf Grund ihrer Elementaranalysen zu der Annahme gelangt, daß dem Corycavin die Formel C₂₅ H₂₅ NO₅ zusuerteilen sei. Sie geben diese Formel jedoch nur als eine vorläufige bekannt, weil sie aus Mangel an Substanz keine weiteren Analysen ausführen konnten. Sie nehmen jedoch bei allen von ihnen dargestellten Salzen ein Molekül Krystallwasser an, obwohl sie dasselbe beim Trocknen bei 1000 und selbst bei 1100 nicht nachweisen können. Sie glauben nur auf diese Weise die Zusammensetzung der Salze mit der Formel der freien Base in Einklang bringen zu können.

Nach den Resultaten meiner Elementaranalysen muß ich annehmen, daß dem Corycavin die Formel C₂₈ H₂₈ NO₆ zukommt. Mi dieser Formel wäre auch zugleich der Zusammenhang zwischen der Analysen der Base selbst und der Salze hergestellt.

- I. Bei der Elementaranalyse im beiderseits offenen Kupferoxyd rohr mit vorgelegter reduzierter Kupferspirale lieferten 0,275 g Substans 0.679 g CO_2 und 0,1386 g H_2 O.
- II. 0,251 g Subst. ergaben, in gleicher Weise verbrannt, 0,622 g CO_2 und 0,1298 g H_2 O.
 - III. 0,2161 g Subst. ergaben 0,5867 g CO₂ und 0,1109 g H₂ O.
- IV. 0,218 g Subst. in einem mit gemischtem Kupferoxyd und Bleichromat gefüllten Rohre verbrannt lieferten 0,5414 g CO₂ und 0,1128 g H₂ O.
- V. Bei der N-Bestimmung nach Will und Varrentrapp gebrauchten 0,3012 g Subst. 8,2 ccm $^{1}/_{10}$ N . HCl = 3,81 Proz. N.

Berechnet für:	Gefunden:					
C_{23} H_{23} NO_6	1.	II.	III.	IV.	٧.	
C = 67,48	67,31	67,56	67,70	67,70		
$\mathbf{H} = 5.62$	5,6	5,69	5,69	5,78		
N = 3,42	_	-		-	3,81	

¹⁾ Annal. d. Chem. 277 p. 16.

Freund und Josephi haben

berechnet	und gefunden:		
für C ₂₃ H ₂₈ NO ₅	I.	II.	
C = 70,23	70,79	70,46	
$\mathbf{H} = 5.85$	6,04	6,05.	

Salzsaures Corycavin. C₂₈ H₂₈ NO₆. HCl.

Das salzsaure Salz erhält man durch Auflösen der Base in salzsäurehaltigem heißen Wasser. Aus der Lösung krystallisiert es in farblosen, derben, zu Rosetten angeordneten Nadeln.

Das Salz erwies sich wasserfrei.

1. Bei der Elementaranalyse im Bleichromatrohr lieferten 0,2083 g Subst. 0.4722 g CO_2 und 0.1063 g H_2 O.

II.	0,2051 g ergaben 0,0628 g	Ag Cl = 7,55 Proz. Cl.	•
	Berechnet für:	Gefunden:	
	C_{23} H_{23} NO_6 . H Cl	I. II.	
	C = 61.95	61,63 —	
	$\mathbf{H} = 5,38$	5,65	
	C1 = 7,97	 7.55	

Nach Freun'l und Josephi soll dem salzsauren Corycavin die Formel C_{28} H_{28} NO_5 . H $Cl+H_2$ O zukommen. Das Corycavinhydrochlorid verliert jedoch selbst bei 110° nichts an Gewicht.

Corycavin platin chlorid.

$$(C_{28} H_{23} NO_6 . H Cl)_2 Pt Cl_4 + 3 H_2 O.$$

Fügt man zu einer stark salzsauren Lösung der Base Platinchlorid, so fällt ein hellgelber, amorpher Niederschlag aus. Derselbe kann in heißem Wasser gelöst werden, und scheidet sich dann aus dieser Flüssigkeit das Platinsalz in der Kälte in kleinen, körnigen Krystallen ab.

0,277 g verloren bei 105° 0,0138 g $\mathbf{H_2}$ O.

0,2632 g getrocknetes Salz hinterließen 0,0424 g Pt.

Berechnet für $(C_{28} H_{28} NO_6. H Cl)_2 PtCl_4 + 3 H_2O$: $H_2O = 4.22 Proz$. Gefunden $H_2O = 4.98 Proz$.

Berechnet für $(C_{23} H_{28} NO_6 . H Cl)_2 Pt Cl_4$: Pt = 16,12 Proz.

Gefunden Pt = 16,10 Proz.

Obwohl Freund und Josephi bei 1400 ebenfalls nur 4,38 Proz. Wasser gefunden haben, nehmen sie doch 5 Moleküle Krystallwasser an.

Verhalten des Corycavins gegen Jod.

Diesen Versuch stellte ich in ganz analoger Weise wie beim Corydalin und Bulbocapnin an. Ich löste 0,3419 g Corycavin in 50 ccm Alkohol und erwärmte die Lösung mit 1,8533 g getrockneten Jods drei Stunden lang in einer Druckflasche im Dampfbade. Nach der Einwirkung sah die Lösung braun aus, und am Boden hafteten braune Massen. Nach Zusatz von Natriumbicarbonat, Jodkalium und 150 ccm ½ N. Na2 S2 O3-Lösung wurde die Mischung mehrere Tage gelinde erwärmt. Die Flüssigkeit färbte sich auch gelb und die braunen Partikel verschwanden, aber am Boden des Gefäßes setzte sich ein grau-weißer Niederschlag ab. Die Mischung wurde zu 500 ccm aufgefüllt, und es wurden alsdann je 100 ccm davon zur Titration verwendet, und zwar brauchten sie 26,5 ccm ½ N. J. 500 ccm also 132,5 ccm ½ N. J. Demnach wäre beinahe kein Jod in Reaktion getreten, jedenfalls keine Menge, die irgend welcher Gleichung entspräche.

Ich konnte auch nachweisen, dass unverändertes Corycavin in der Flüssigkeit vorhanden war, indem ich den grau-weißen Niederschlag in salzsäurehaltigem Wasser löste und die Lösung mit Natriumcarbonat übersättigte, Das ausfallende Pulver krystallisierte ich aus Alkohol um: es schossen aus der Lösung Krystallindividuen an, welche die Form und den Schmelzpunkt 2160—2170 des Corycavins hatten.

Es scheint also auch auf das Corycavin das Jod keine Einwirkung zu haben. Es würde daher nach meinen vorläufigen Untersuchungen in keiner näheren Beziehung zum Corydalin und Berberin stehen.

Corybulbin.

Cat Has NO4.

Die Angaben, welche Freund und Josephi¹) über diese auch von ihnen dargestellte Base machen, sind noch sehr ungenau. Sie geben an, dass sie aus einem Corydalin, bezogen aus der Schuchardt'schen Fabrik, durch Fällen mit Natronlauge zunächst das reine Corydalin entfernt, darauf in die alkalische

¹⁾ Ann. d. Chem. 277. p. 18.

Flüsigkeit CO₂ bis zur Sättigung eingeleitet haben, wodurch eine weitere Fällung entstanden ist. Dieser Niederschlag erwies sich in Alkohol sehr schwer löslich, krystallisierte daraus in filzigen, weißen Säulen und zeigte den Schmelzpunkt 2070—2080.

Wie ich oben angegeben habe, gelang es mir, aus dem von Noelle stammenden, zwischen 1200 und 1800 schmelzenden Alkaloidgemisch auf die gleiche Weise eine kleine Menge einer Base zu isolieren, welche nach dem Umkrystallisieren aus Alkohoi ein feinkrystallinisches Pulver darstellte, jedoch bei 2350 schmolz. Ferner habe ich das Extrakt der Corydalisknollen, nach dem Ausschütteln mit Aether, zunächst mit Salzsäure angesäuert, mit Natriumcarbonat alkalisch gemacht, mit Chloroform ausgeschüttelt und daraus gleichfalls Corybulbin vom Schmelzpunkt 2380—2390 erhalten.

In jüngster Zeit, als ich gerade diese neue Base dargestellt hatte, veröffentlichten Dobbie und Lauder¹) ihre neuesten Arbeiten über die Corydalisalkaloide. Sie teilen mit, dass sie aus käuslichem Corydalin - Schuchardt zunächst das Corydalin durch Natriumcarbonat gefällt, darauf in die Lauge CO₂ im Ueberschuss eingeleitet und den Niederschlag aus Alkohol umkrystallisiert haben. Eine zweite Darstellungsweise aus dem gleichen käuslichen Corydalin ist nach ihren Angaben die folgende: man entfernt aus dem käutlichen Corydalin das reine Corydalin durch Ausziehen mit wenig heißem Alkohol und behandelt den verbleibenden Rückstand mit großen Mengen siedenden Alkohols. Aus diesen letzten Lösungen krystallisiert das Corybulbin als fein-krystallinisches Pulver, welches durch Krystallisierenlassen seines Chlorhydrates und Zerlegen desselben mit Ammoniak zu reinigen ist.

Die Angaben stimmen alle darin überein, dass dieses neue Alkaleid durch saure kohlensaure Alkalien vollständig gefällt wird und in Alkohol sehr schwer löslich ist. Es wird aber ferner auch gefällt durch Aetzalkalien und durch kohlensaure Alkalien, welche Fällungsmittel jedoch im starken Ueberschuss angewendet lösend wirken. Leicht löslich ist es ferner in Chloroform, kann aber aus dieser Lösung in schönen weißen Nadeln erhalten werden. Das

¹⁾ Chem. Ztg. 1894.

Corybulbin ist sehr lichtempfindlich und wird auch schon im Trockenschrank bei 100° gelb. Der Zersetzungspunkt liegt nach Freund und Josephi zwischen 207° und 208°, während Dobbie und Lauder angeben, daß es bei 210° weich wird, aber bei 238° bis 240° noch nicht vollständig schmilzt. Nach meinen Beobachtungen schmilzt das aus Chloroform krystallisierte Alkaloid genau zwischen 238° und 239° vollständig. Als Formel haben die englischen Forscher aufgestellt C21 H25 NO4, während Freund und Josephi nur ihre Analysendaten veröffentlichen, ohne daraus Schlüsse zu ziehen.

0,2061 g der im Exsiccator getrockneten Base ergaben bei der Elementaranalyse im Kupferoxydrohre 0,5345 g CO₂ und 0,1332 g H_2O .

Berechnet für	Gefunden	Ziegenbe	
$C_{21}H_{25}NO_4$	$\mathbf{und} \ \boldsymbol{J}$	J	
	Ī.	II.	
C = 70.98	71.07	70,14	70,72
H = 7.04	7,2	7,2	7,18

Sowohl die von Freund und Josephi, als auch die von mir gefundenen Werte sprechen für die Richtigkeit der von den englischen Forschern aufgestellten Formel: C₂₁ H₂₅ NO₄. Aus Mangel an Material habe ich nur das salzsaure Salz und das Platindoppelsalz dargestellt, um den Rest mit Jod zu behandeln.

Salzsaures Corybulbin.
$$C_{21} H_{25} NO_4$$
. HCl.

Da das aus den Corydalisknollen dargestellte salzsaure Corybulbin, auch nach häufigem Umkrystallisieren, immer noch eine graue Farbe zeigte, erhitzte ich einen Teil in wässriger Lösung mit wenig frisch ausgeglühter Tierkohle. Aus dem schwach gelb gefärbten heißen Filtrat krystallisierten gelbliche, prismatische Nadeln. Dieselben sind auch in heißem Wasser schwer löslich, leichter bei Gegenwart von freier Salzsäure.

0,1479 g bei 1000 getrocknet verloren nichts an Gewicht und ergaben 0,0541 g Ag Cl.

Borechnet für
$$C_{21}$$
 H_{25} NO_4 . H Cl $Cl = 9.06$ Proz. Gefunden $Cl = 9.00$,

Corybulbinplatinchlorid. $(C_{21}$ H_{25} NO_4 . H $Cl)_2$ Pt $Cl_4 + 3$ H_2O .

Beim Versetzen einer möglichst konzentrierten, stark salzsauren Lösung des salzsauren Corybulbins mit überschüssigem Platinchlorid fiel ein gelbweißer, amorpher Niederschlag aus, der durch Absaugenvon der Flüssigkeit getrennt, mit wenig Wasser nachgewaschen und zwischen Fließpapier getrocknet wurde. Aus der Mutterlaugeschieden sich nach langem Stehen einige rötlich gefärbte, in der Form dem salzsauren Salz gleichende Krystalle aus.

0,2396 g verloren bei $100-105^{\circ}$ getrocknet 0,0117 g. 0,2279 g der getrockneten Substanz hinterließen 0,0388 g Pt. Berechnet für $(C_{21} H_{25} NO_4 . H Cl)_2 Pt Cl_4$: Pt = 17,37 Proz. Gefunden Pt = 17,02 Proz. Berechnet für $(C_{21} H_{25} NO_4 . H Cl)_2 Pt Cl_4 + 3 H_2 O: H_2 O = 464 Proz$. Gefunden $H_2 O = 4,88 Proz$.

Nach der gefundenen Wassermenge ist anzunehmen, dass dem Platinsalz drei Moleküle Krystallwasser zukommen.

Einwirkung von Jod auf Corybulbin.

Schon der Versuch in der Kälte zeigte, das Jod auf das Cory-bulbin reagiert, in ähnlicher Weise, wie es beim Corydalin beobachtet war.

Darauf löste ich 0,2026 getrockneten Corybulbins in circa 60 ccm. 96 proz. Alkohol, fügte 1,2720 g trocknes Jod hinzu und erwärmte in einer Druckflasche drei Stunden lang im Wasserbad.

Nach dem Erkalten war die Flüssigkeit braun gefärbt und am Boden der Flasche lagen braune, zusammengeflossene Massen, die gebildeten Perjodide. Ich fügte nun 90 ccm ½ N. Na₂S₂O₃ Lösung 2 g K J und wenig Natriumbicarbonat zu und erwärmte die Mischung auf dem Dampfbade. Nach wenigen Tagen waren die Perjodide zerlegt, und es resultierte eine intensiv gelb gefärbte Flüssigkeit, in der jedoch keine gelb gefärbten Krystalle suspendiert waren. Die ganze Flüssigkeit brachte ich in einen 500 ccm-Kolben und füllte zur Marke auf. Je 100 ccm der Flüssigkeit titrierte ich mit ½ N. J-Lösung

Der Umschlag war schwer zu erkennen, zeigte sich nur durch eine grünliche Färbung an. Durch zweimalige Titration stellte ich fest, daß je 100 ccm 2,8 ccm $^{1}/_{10}$ N. J-Lös. zur Rücktitration des Na₂ S₂ O₃ brauchten, 500 ccm also 14 ccm $^{1}/_{10}$ N. J-Lös. Somit waren 90—14 = 76 ccm $^{1}/_{10}$ N. Na₂ S₂ O₃ zur Bindung des von vornherein im Ueberschuß zugesetzten Jods nötig gewesen, oder dieser Ueberschuß betrug 0,0127. 76 = 0,9652 J.

Waren ferner 1,2720 g J zugefügt,

und 0,9652 g hatten nicht eingewirkt,

so waren 0,3065 g J mit 0,2026 g Corybulbin in Reaktion
getreten.

Der Vorgang dürfte demnach durch folgende Gleichung illustriert werden können:

$$C_{21} H_{25} NO_4 + 4J = C_{21} H_{21} NO_4 \cdot HJ + 3HJ$$

355 : 508 = 0,2026 : x

Nach obiger Gleichung würden 0,2898 gJ auf 0,2026 g Corybulbin haben einwirken müssen.

Ich versuchte nun, den gebildeten gelben Körper zu isolieren, indem ich zunächst die zur Titration verwendeten 200 ccm zur Trockne eindampfte, den Rückstand auf ein Filter brachte mit Wasser auswusch, und das Uebrigbleibende erst in verdünntem, dann in starkem Alkohol zu lösen versuchte. Aus beiden Lösungsmitteln krystallisierte aber kein gelber Körper aus. Die übrig gebliebenen 300 ccm stellte ich an einen sehr kalten Ort bei Seite: nach einigem Stehen schieden sich schöne, eitronengelb gefärbte, 3 bis 4 mm lange Nadeln aus, größer als die beim Corydalin gebildeten. Doch war die Menge zu gering, um sie analysieren zu können.

Ich erhitzte nun noch einmal eine kleine Menge (0,2—0,3 g) Corybulbin mit Jod im Ueberschus und behandelte die Flüssigkeit in gleicher Weise. Die nach dem Erwärmen mit Na₂ S₂ O₃ resultierende gelbe Lösung dampste ich zur Trockne ein, wusch den Rückstand mit Wasser aus und kochte einen Teil des gelben Pulvers in verdünnt-alkoholischer Lösung mit feuchtem Chlorsilber und Salzsäure. Nach dem Filtrieren und Verdunsten der Lösung zeigten sich kleine, gelbe Nadeln, auch gab die Lösung mit Platinchlorid einen gelben und mit Goldchlorid einen rotbraunen Niederschlag. Der Mangel an Material hinderte mich leider, die Einwirkung des Jods weiter zu studieren.

Schon ein Vergleich der Formeln des Corydalins C₂₂ H₂₇ NO₄ und der Corybulbins C₂₁ H₂₅ NO₄, nach welchem das Corydalin als Methylcorybulbin anzusprechen wäre, wozu noch mehr das Vorhandensein von 3 (O. CH₃) - Gruppen 1) im Corybulbin berechtigt, ließ ahnen, daß das Jod auf beide Alkaloide ähnlich einwirkt. Der Versuch hat gezeigt, daß auch aus dem Corybulbin unter Austritt von 4 H ein gelber, dem Berberin jedenfalls auch nahe verwandter Körper entsteht.

¹⁾ Chem. Ztg. 1894.

Verhalten der einzelnen Basen gegen diverse Reagentlen.

Vanadin-Schwefelsäure.	Fröhde's Reagenz.	Erdmann's Reagenz.	Konsentrierte Salpetersäure.	Konzentrierte Schwefelsäure bei 100°.	Konzentrierte Schwefeleäure.	
gelb, dann grün und blau	gelb, blafagrün. dann heliblau	gelb, bald grün. achliefslich violett	gelb		zauächst keine Färbung, nach langer Zeitrot, dann violett	Corydalin
gelb, grün, blau	gelb und bisu	gelb, grün und violett	gelb			Reduziertes De- hydrocorydalia.
heliblau, dunkler wer- dend	dunkelblau	blau, dann blau violett schmutzig grün	rotbraun	violett	orange, uach 15 Minuten violett	Bulbocapnin
dunkelgrün	dunkelgrün	schmutzig grün	rot	dunkelgrün	echmutzig grün. dann braun, echliefelich violett	Corycavin
braun, dann grün	rot, braun, dann grün	gelb	gelb			Corybulbin

Ueber eine in Vergessenheit geratene Farbenreaktion der Gallussäure und des Tannins.

Von Erich Harnack, Professor der Medizin in Halle. (Eingegangen den 24. VII. 1896.)

Als ich das Verhalten einiger Metallverbindungen des Tannins prüfte, machte ich die mich überraschende Beobachtung, daß der durch Vermischen der Tanninlösung mit Bleizucker entstandene gelbe Niederschlag sich nach dem Zusatz von überschüssigem Kali (in dem er sich langsam teilweise löst) sehr schön rosa färbt und daß diese Färbung beim Schütteln der alkalischen Lösung mit Luft immer dunkler rot wird, beim Versetzen mit Reduktionsmitteln (schwefliger Säure) dagegen die rote Farbe in schmutzig Blau verändert und dann zerstört wird, während Oxydationsmittel (H2 O2) sie in braun verwandeln.

Ueber die Ursachen dieser auffallend schönen Reaktion vermochte ich aus neueren chemischen Werken keinen Aufschluß zu erhalten, selbst nicht aus dem so reichhaltigen Beilstein, der mich in dieser Hinsicht fast völlig im Stiche ließ. Wohl aber belehrte mich die ältere Litteratur, daß diese Reaktion vor etwa 50 Jahren beobachtet und, soweit es damals möglich war, auch aufgeklärt worden ist. Später scheint sie fast ganz in Vergessenheit geraten zu sein.

Die Reaktion kommt thatsächlich der Gallussäure zu und nur mittelbar dem Tannin. Dass die erstere überhaupt geneigt ist schön gefärbte Derivate zu bilden, ist bekannt: unter dem Namen Galloflavin, Gallocyanin, Melangallussäure etc. sind solche bereits isoliert worden. Pflanzliche Gerbstoffe und Farbstoffe stehen zum Teil in nahem Zusammenhang.

Die fragliche Reaktion scheint zuerst von Buchner¹) beobachtet worden zu sein: er giebt an, dass die an der Luft gelb bis
dunkelrot gefärbte Lösung des Tannins in Kalilauge beim Versetzen

¹⁾ Buchner, Ph., Annal. der Chem 53, 357. — Repertor. d. Pharm. Bd. 100. 118. (1848).

mit Bleizucker einen ziegelroten Niederschlag giebt, der nach dem Waschen mit Essigsäure aus einer basischen Verbindung von Bleioxyd mit einer neuen, von ihm Tannoxylsäure genannten Säure besteht, während durch weitere Einwirkung des Kalis auf die Gallussäure ein neuer Körper entsteht, dem er wegen seiner braunschwarzen Farbe den Namen Tannomelansäure beilegt.

Dieser letztere Körper ist später als ein Oxychinon (C₆ H₄ O₃) erkannt worden, während von der Tannoxylsäure nur die alten Analysen von Buchner und später von Gerhardt¹) zu existieren scheinen. Auch die Vorschriften über die Darstellung gehen nur auf die Angaben dieser Forscher zurück.

Darnach sättigt man kalte, mäßig verdünnte Kalilauge mit Eichengerbsäure und setzt die Lösung in flachen Gefäßen einige Tage der Lust aus, bis sie blutrot und undurchsichtig geworden ist, fällt mit Bleizucker, zieht aus dem roten Niederschlag mit Essigsäure die übrigen Bleisalze, namentlich kohlensaures und gerbsaures Blei (letzteres durch wiederholtes Kochen mit verdünnter Essigsäure) aus und zerlegt das tannoxylsaure Blei vorsichtig mit Schwefelsäure und Alkohol. Die freie Säure bildet einen roten, nicht krystallisierenden Syrup oder eine braunrote trockene Masse, das Bleisalz ist ziegelrot, im feuchten Zustande fast carminrot, in kochender, konzentrierter Essigsäure löst es sich in sehr geringer Menge, woraus NH₈ rötliche Flocken fällt.

Daß bei der Billung des rot gefärbten Produktes aus gallussaurem Kali oder — Blei bei Gegenwart überschüssigen Kalis im der That Sauerstoff verbraucht wird, läst sich leicht dadurch beweisen, daß man eine frische Lösung von Gallussäure mit überschüssigem Kali über Quecksilber bringt und im Absorptionsrohre ein abgemessenes Quantum Lust hinzusügt. Man beobachtet sehr bald die Verminderung des Lustvolums bis zur völligen Absorption des darin enthaltenen Sauerstoffs, während sich die Lösung immer mehr braunrot färbt. Fällt man letztere nun mit Bleizucker, so entsteht ein prachtvollroter Niederschlag, der sich durch Oxydationsmittel (H₂ O₂ etc.) zunächst braun, durch Reduktionsmittel (Zinnchlorür) gelb färbt.

¹⁾ In Gmelin's organ. Chemie 4. Aufl. 1859. III. 346 f. findet sich das aus der älteren Litteratur über "Tannoxylsäure" bekannte in allem Wesentlichen zusammengestellt.

Die Reaktion lässt sich zwar auch mit dem Tannin anstellen, aber weit schöner mit der Gallussäure1); mit ersterembesonders, wenn es nicht gar zu rein und frisch ist. Das gerbsaure Blei unterscheidet sich von dem gallussauren Blei dadurch, dass letzteres in Kali leicht. löslich ist, ersteres nicht, das tannoxylsaure Blei löst: sich in Kali ebenfalls. Dagegen ist letzteres in Essigsaure unlöslich, während sich gerbsaures und gallussaures Blei in dieser lösen. Fällt man eine wässrige Tanninlösung mit Bleizucker und versetzt mit Kali, so sieht man das Gemisch allmählich von der Oberfläche her rot werden, und es bildet sich bald eine rot gefärbte Lösung; verfährt man in gleicher Weise mit Gallussäure, so erhält man einen prächtig karminroten Niederschlag, der mit dem überschüssigen Kali eine himbeerrote Lösung bildet. Die Färbekraft der Tannoxylsäure ist. sehr bedeutend: anfangs entstehen nur sehr geringe Mengen, aber nach 1-2 Tagen hat sich soviel umgewandelt, dass beim Uebersättigen mit Essigsäure (wobei freilich eine reichliche Entbindung von CO₂ eine bereits weiter gegangene Spaltung anzeigt) eine nicht unbeträchtliche Menge des dunkelroten, in Essigsäure unlöslichen Bleisalzes zurückbleibt.

Bei der spektralanalytischen Untersuchung einer verdünnten Lösung des tannoxylsauren Bleis ergab sich, dass die schön rote Lösung keine typischen Absorptionsstreisen zeigt, wohl aber den violettblauen Teil des Spektrums verschwinden macht. Bei ganz schwacher Rotfärbung verschwinden nur Violett und Indigo, bei stärkerer auch Hellblau und ein Teil des Grün, so dass der Verlust des Spektrums etwa bis zu ²/₈ seiner Länge betragen kann.

Es läst sich leicht erreichen, dass eine solche Lösung sich in ähnlicher Weise empfindlich dem Sauerstoft gegenüber erweist, wie etwa eine Lösung des Hämoglobins. Bringt man in ein Fläschchen mit planparallelen Wänden etwas Gallussäure und Wasser und versetzt mit Kali, so entsteht eine gelbe Lösung, die beim Umschütteln rötlich wird. Giebt man nun 1—2 Tropfen Bleizuckerlösung hinzu,

¹⁾ Da es sich im Grunde um ein Derivat der Gallussäure und nicht des Tannins handelt, so wäre der Name "Tannoxylsäure" wohlt besser durch "Erythrogallussäure" zu ersetzen.

so entsteht ein roter Niederschlag, der sich im überschüssigen Kali auflöst. Das Ganze sieht nun wie verdünntes Blut aus, das Spektrum ist auf Rot, Orange, Gelb und Hellgrün reduziert. Ueberläßt man die Probe sich selbst, so verschwindet die rote Farbe bis auf eine leichte Rötung der Oberfläche; die Lösung ist gelb und absorbiert vom Spektrum nur Violett und Indigo. In diesem Zustand ist sie aber ungemein empfindlich gegen Sauerstoff; das kleinste Schütteln erzeugt Rötung von der Oberfläche her und bei stärkerem Umschütteln oder Durchleiten von Sauerstoff tritt wieder die schöne Rotfärbung auf, und im Spektrum fehlt nun auch alles Hellblau und Blaugrün. Das tannoxylsaure Blei ist also leicht zu desoxydieren, aber in diesem Zustand sehr begierig, wieder Og aufzunehmen. Die schöne rote Lösung, mit Essigsäure versetzt, wird hellgelb, 1) sofort wieder mit Kali übersättigt, braun, und erst bei energischem Schütteln mit Luft färbt sich diese Lösung wieder rot.

Der Farbstoff ist aber auch leicht durch Alkalien an der Luft zersetzbar, wobei sich CO₂ abspaltet und die Farbe in braun übergeht; somit ist die gebildete rote Verbindung nach zwei Seiten hin angreifbar; auf der einen Seite ist sie reduzierbar, auf der anderen spaltbar, resp. oxydabel. Diese Unbeständigkeit des sonst so schön gefärbten Körpers mag wohl eine Erklärung dafür liefern, weshalb sich die Chemiker mit demselben so wenig abgegeben haben; bei dem Versuche, eine größere Menge aus Gallussäure oder Tannin darzustellen, überzeugte ich mich auch, daß die Reindarstellung im Großen nicht leicht ist: entweder man erhält zu wenig, es hat sich noch nicht genügend gebildet oder man erhält eine reichliche Menge, aber ein Theil ist bereits unter Abspaltung von CO₂ weiter zersetzt und die schön himbeerrote Farbe geht in ein Braunrot über.

Aus diesem Grunde läst sich die Zusammensetzung der Tannoxylsäure noch nicht sicher angeben: Buchner²) berechnete die Formel C₁₅ H₅ O₁₁ (alte Formel), was natürlich unrichtig ist, aber immerhin darauf hinweist, dass die Gallussäure einen Verlust

¹⁾ Erst wenn größere Mengen von tannoxylsaurem Blei sich gehildet haben, bleibt ein roter, in Essigsaure unlöslicher (cf. oben) Niederschlag.

²⁾ Buchner a. a. O.

an H erlitten hat. Aus den Analysen von Gerhardt¹) ging später die Formel C₁₄ H₆ O₁₂ (alte Formel), also C₇ H₆ O₆ hervor, was manches für sich zu haben scheint, da bei der Umwandlung der Gallussäure (C₇ H₆ O₅) in das rot gefärbte Produkt O verbraucht wird. Indess braucht die Oxydation keine direkte zu sein, und der O kann zur Oxydation des abgegebenen H₂ verwendet werden.

Am meisten Wahrscheinlichkeit hat jedenfalls die Annahme für sich, dass es sich bei der Oxydation der Gallussäure in Alkalizunächst um eine Chinonbildung handelt und dass das rot gefärbte Produkt zur Gruppe der Chinhydrone gehört. Die letzteren sind ja durch intensive Färbung ausgezeichnet, z. B. auch das Pyrogallochinon²) (oder Purpurogallin), welches man durch Oxydation des Pyrogallols erhält.

Aus der Gallussäure (C7 H6 O5)

würde zunächst unter Wegfall der einen doppelten Bindung der Körper: C₇ H₄ O₅ entstehen, wobei der Sauerstoff der Lust zur Oxydierung der 2 Atome H verbraucht würde:

$$\begin{array}{c} CH \\ C-CO \cdot OH \\ C = O \end{array}$$

org. Chem. 4. Aufl. III. 347). Beilstein (organ. Chem. 3. Aufl. 1896. II. 1925) führt die "Tannoxylsäure" leider nicht als Stichwort im Register auf; bei der Gallussäure ist sie gar nicht erwähnt, vielmehr heilst es von dieser, sie absorbiere bei Gegenwart von Alkali aus der Luft Sauerstoff unter Bildung von Galloflavin (S. 1926, nicht 1921, wie es im B. heilst). Mit dem Galloflavin kann aber die Tannoxylsäure nicht identisch sein. Letztere wird im Beilstein beim Tannin genannt und ihr ohne weitere Angaben von Litteratur etc. die Formel C7 H6 O5 zugeschrieben. Diese kann aber schwerlich richtig sein, da sie sonst der Gallussäure isomer wäre, was sich unmöglich annehmen läst.

²⁾ Beilstein, 2. Aufl. 1890. III. 169.

Ob dieser nun selbst der Farbstoff ist oder sich nach Art der Chinhydrone mit seinen Reduktionsprodukten polymerisiert, muß vorläufig dahingestellt bleiben. Bei weiterer Einwirkung der Alkalien tritt dann, was sich leicht beobachten läßt, die CO₂-abspaltung ein und der Körper geht in das bekannte Oxychinon, die Tannomelansäure (C₆ H₄ O₃) über:

$$\begin{array}{c}
\text{CH} \\
\text{C} \\
\text{C} \\
\text{C} \\
\text{C} \\
\text{C} \\
\text{O}
\end{array}$$

die ihrerseits durch Reduktionsmittel in Pyrogallol (C₆ H₆ O₃) verwandelt wird,

welches bekanntlich auch direkt aus der Gallussäure durch Abspalten von CO₂ und daher auch aus dem Tannin gewonnen werden kann.

Dass die Oxydationsprodukte des Tannins sehr giftig sein können, darauf habe ich¹) noch vor kurzem durch Mitteilung eines Falles von heftiger Vergistung nach gleichzeitiger externer Anwendung von Tannin und Kaliumpermanganat hingewiesen.

Vielleicht trägt die von mir in Obigem gegebene Anregung dazu bei, dass sich das Interesse der Chemiker dem schönen Farbstoff, der sich so leicht aus der Gallussäure gewinnen läst, wieder zuwendet.

Halle, im Juli 1896.

¹⁾ Vergl. Harnack, Deutsche med. Wochenschrift 1895. No. 10.

Mitteilungen aus dem pharmazeutisch-chemischen Institut der Universität Marburg.

Zur Kenntnis des Atropins bezüglich seines Drehungsvermögens als freie Base und in Form seiner Salze.

Von Dr. J. Gadamer.

(Eingegangen den 1. VII. 1896.)

Ueber das Drehungsvermögen des Atropins finden sich in der Litteratur die verschiedenartigsten Angaben. Während zunächst das Atropin in alkoholischer Lösung von Will 1) als optisch in aktiv bezeichnet wurde, beobachtete derselbe Forscher später, im Verein mit Bredig²), das Drehungsvermögen im Mittel zu $[a]_D = -1.89^\circ$. Hesse⁸) giebt dasselbe dagegen zu $[a]_D = -0.4^{\circ}$ an. Ladenburg⁴) sprach das Atropin als optisch in aktiv an, obschon ihm ein vollständig optisch inaktives Atropin nie vorgelegen hat. Seitdem es jedoch Ladenburg⁵) gelungen ist, aus r- und l-Tropasaure und Tropin r- und l-Atropin darzustellen, kann es eigentlich keinem Zweifel unterliegen, dass reines Atropin optisch inaktiv sein muß und daß die optische Aktivität des naturellen Atropins nur durch eine Beimengung von Hyoscyamin verursacht wird, welche in der bisher üblichen Weise nur schwierig völlig zu entfernen ist. Für die Beurteilung der Reinheit der käuflichen Atropine und Atropinsalze schien es von Interesse zu sein, zu versuchen, ob es nicht gelingen sollte, absolut inaktives Atropin aus Hyoscyamin darzustellen. Eine weitere Veranlassung zur Ausführung der nachstehenden Untersuchungen war die Angabe Hesse's, dass dem freien Atropin das Drehungsvermögen $[a]_D = -0.40^6$), dem schwefelsauren Salz hingegen, wasserfrei gedacht, $[a]_D = -8.80^7$) zukommen solle. Wenn man nicht annehmen will, dass Hesse Präparate verschiedener

¹⁾ Ber. 21, 1724.

²⁾ Ebendaselbut 21, 2792.

³⁾ Annal. 271, 101.

⁴⁾ Annal. 206, 282. Ber. 21, 3065.

⁵) Ber. 22, 2590.

⁶⁾ Ann. 271, 101.

⁷⁾ Ebds. 271, 102.

Provenienz untersucht hat, so muss dies abweichende Drehungsvermögen in hohem Grade auffallend erscheinen und die Vermutung
nahe legen, dass durch Neutralisation mit einer Säure eine teilweise
Rückbildung des Atropins zu Hyoscyamin oder einer anderen optisch
aktiven Base stattfindet. Noch bestärkt konnte man in dieser Annahme dadurch werden, dass Hesse⁸) für die Oxalate des Atropins
und Hyoscyamins denselben Schmelzpunkt — 176° — angiebt,
während doch sonst bei diesen beiden Basen bezüglich der Schmelzpunkte ihrer Salze ganz erhebliche Differenzen obwalten.

Von diesen Gesichtspunkten ausgehend, richtete ich mein Augenmerk zunächst auf die Untersuchung von Handelsatropin, sodann auf die Darstellung optisch inaktiven Atropins.

Als Ausgangsmaterial diente mir eine Quantität Rohalkaloid, welches von früheren Untersuchungen her vorrätig war und im wesentlichen aus einem Gemisch von Hyoscyamin und Atropin bestand, wie das Aeußere und der Schmelzpunkt des daraus dargestellten Goldsalzes lehrten. Ferner war mir durch die Güte des Herrn Geheimrat E. Schmidt eine größere Menge Atropin. purissimum Merck Schmelzpunkt 114—1150 C. und Atropin. sulfuric. Ph. G. III. Merck zur Verfügung gestellt worden.

Das Atropin. puriss. war von schneeweißer Farbe und bestand aus lockeren, ziemlich derben, glänzenden Nadeln, so daß direkt kaum zu vermuten war, daß dasselbe mit Hyoscyamin verunreinigt sei, um so weniger, als der Schmelzpunkt 114—1150 mit dem für reines Atropin angegebenen ziemlich gut übereinstimmte. Eine Bestimmung des Drehungsvermögens bestätigte jedoch diese Vermutung nicht, denn es wurde zu [a]D = — 80 21' ermittelt:

$$p = 3,4824, d = 0,80724,$$

Lösungsmittel Alkohol von 99,5 Proz.

Das mir vorliegende Atropinsulfat bestand aus weißen, matten, undeutlichen Krystallmassen, welche bei 100° 2,90 Proz. Wasser abgaben, also ein Molekül Krystallwasser enthielten.

0,6888 g verloren 0,0200 g H₂O.

Die alkoholische Lösung zeigte ein Drehungsvermögen von $[a]_D = -7^\circ$: d = 0.80448, p = 2.1508; in wässriger Lösung wurde dasselbe etwas schwächer gefunden.

⁸⁾ Ebds. 271, 103 u. 105.

Auf wasserfreies Salz berechnet, ergiebt sich aus obiger Zahl ein Drehungsvermögen von $[a]_D = -70\,11'$. Es ist wohl mit Wahrscheinlichkeit anzunehmen, daß jenes Atropinsulfat Merck aus dem mir vorliegenden Atropin. puriss. durch Neutralisieren mit Schwefelsäure in alkoholischer Lösung dargestellt worden ist, und nicht umgekehrt die freie Base aus dem Sulfat. In Uebereinstimmung mit dieser Annahme stehen wenigstens die ermittelten Werte für das Drehungsvermögen; denn rechnet man das der freien Base auf Sulfat um, so ergiebt sich als solches $[a]_D - 60\,57'$, während $-70\,$ gefunden wurde.

Schon diese Thatsache ließ erwarten, das meine durch die Angaben Hesse's hervorgerusenen Vermutungen unbegründet waren.

Zur Ueberführung des hyoscyamin-haltigen Atropin. puriss. Merck in reines Atropin wurde dasselbe in absolutem Alkohol gelöst und mit alkoholischer Na OH-Lösung mehrere Monate lang stehen gelassen. Leider ist es nicht möglich, eine genaue Verhältnisangabe zu machen, nur soviel kann ich mit Bestimmtheit angeben, daß die Na OH-Menge eine größere war, als dieselbe von Will und Bredig¹) zur Umwandlung von Hyoscyamin in Atropin benutzt wurde. Daß bei dem langen Stehen mit verhältnismäßig konzentrierter Natronlauge auch eine tiefergreifende Zersetzung stattfinden würde, war bei dem nicht sehr beständigen Charakter der beiden Basen vorauszusehen, ebenso jedoch auch, daß es gelingen mußte, durch geeignetes Reinigungsverfahren das gebildete Atropin von den Verunreinigungen zu befreien. In Kürze sei das eingeschlagene Verfahren angegeben:

Die ätznatronhaltige, allmählich gelb gewordene Lösung wurde zur Entfernung des Alkalis mit CO₂ behandelt, vom ausgeschiedenen Na₂ CO₃ durch Filtration getrennt, mit H₂ SO₄ vorsichtig neutralisiert, durch Tierkohle entfärbt und dann durch wiederholtes Ueberführen in freie Base und wieder in Sulfat gereinigt.

Die freie Base, aus Alkohol krystallisiert, unterschied sich in ihrem Aeusseren wenig von dem käuflichen Atropin. Der Schmelzpunkt lag bei 115,5—1160, also auch kaum höher, als bisher angegeben. Hingegen unterschied sie sich wesentlich durch ihre völlige

¹⁾ Ber. 21, 2785 ff.

optische Inaktivität, wenigstens konnte in 2—5% iger alkoholischer Lösung im Laurent'schen Halbschattenapparate eine Ablenkung des polarisierten Lichtstrahles nicht bemerkt werden. Doch möchte ich dem nicht allzu beweisende Kraft beimessen, da ein Drehungsvermögen von [a]D — 0,4° wie es Hesse angiebt, wenn p = 3,22, d = 0,807, l = 2,2 angenommen wird, im Laurent'schen Halbschattenapparat nur eine Drehung von — 1,37′ hervorruft, eine Drehung, die jedenfalls so gering ist, daß es auch dem Geübten nicht möglich sein dürfte, ein wirklich einwandfreies Resultat zu erzielen. Will und Bredig¹) geben wenigstens zu, daß sie bei den Ablesungen Differenzen bis zu 5′ zu verzeichnen hatten. Eine Ablenkung von nur wenig mehr als 1′ dürfte daher kaum mit genügender Schärfe wahrnehmbar sein. Daß jedoch das erhaltene Atropin optisch inaktiv war, ging weiter aus der völligen optischen Inaktivität der daraus dargestellten Salze hervor.

Das Atropinsulfat, dargestellt durch vorsichtige Neutralisation der absolutalkoholischen Lösung mit Schwefelsäure, schied sich erst beim völligen Verdunsten der Lösung aus und erwies sich als ziemlich hygroskopisch. Zur Reinigung wurde es in absolutem Alkohol gelöst und in einem cylindrischen Gefäß mit Aether tiberschichtet. Hierdurch wurde es in weißen, feinen, langen Nadeln abgeschieden. Nach dem Absaugen und Trocknen zwischen Filtrierpapier erwies es sich als eine matte, beim Zerreiben etwas zusammenballende Krystallmasse, die aber nicht mehr hygroskopisch genannt werden konnte. Es schien mir erforderlich, den Wassergehalt in diesem Salz zu bestimmen, da der von Hesse ermittelte von 1 Molekül eventuell durch beigemengtes Hyoscyaminsulfat bedingt sein konnte, welches nach den Angaben von Will und Hesse mit 2 Mol. Wasser krystallisiert. Es verlor jedoch auch das reine Atropinsulfat bei 100° ein Mol. Wasser.

- 1. 0,6434 g verloren 0,0187 g = 2,91 Proz. H_2 O
- 2. 1,0130 g , 0,0242 g = 2,39 , H_2 O

Berechnet sind 2,59 Proz. für ein Mol. Das zur zweiten Analyse verwendete Salz dürfte daher bereits etwas verwittert gewesen sein. Ueberhaupt giebt das Sulfat an trockner Luft bereits von seinem Krystallwasser ab, so daß z. B. eine andere Menge,

¹⁾ Ber. 21, 2782.

welche in einem trocknen Zimmer ca. 8 Tage aufbewahrt worden war, nur noch einen Gehalt von 1,81 Proz. H₂O aufwies, der bezeits über Schwefelsäure völlig entzogen werden konnte.

0,6126 g verloren 0,0111 g $\rm H_2\,O=1,81$ Proz. 0,6780 g verloren 0,0180 g $\rm H_2\,O$ und gaben 0,2255 g BaSO₄

Gefunden Berechnet für $(C_{17} H_{28} NO_8)_2 H_2 SO_4 + H_2 O$.

 $H_2O = 2,66$ 2,59 $H_2SO_4 = 13,99$ 14,12

Das spezifische Drehungsvermögen war in 2,008 und 3,9552 prozentiger alkoholischer Lösung im 220 m/m Rohr = 0.

Der Schmelzpunkt des getrockneten Salzes wurde bei 180 bis 181° ermittelt, während das wasserhaltige je nach der Schnelligkeit des Erhitzens bei 151—154°, bezüglich bei 161° schmolz.

Das aus reinem H y o s c y a m i n dargestellte Sulfat zeigte für wasserfreies Salz ein Drehungsvermögen von $[a]_D = -26^{\circ}$ 48' bis 270 18', wenn p = 2,91, d = 1,0104 ist (H e s s e: $[a]_D = -28,6^{\circ}$). Das Hyoscyaminsulfat soll nach W ill und H e s s e mit 2 Mol. Wasser krystallisieren. Mir ist es nur dann gelungen, ein derartig zusammengesetztes Salz zu erhalten, wenn ich die aus den konzentrierten, verdünnt-alkoholischen Lösungen sich ausscheidenden Krystalle zwischen Filtrierpapier abpresste und sofort analysierte. Die aus Alkohol-Aether, Alkohol und Wasser sich ausscheidenden Krystalle erwiesen sich sonst, selbst wenn sie nur wenige Stunden an der Luft gelegen hatten, als wasserfrei. Es scheint demnach das Hyoscyaminsulfat mit ausserordentlicher Leichtigkeit sein Krystallwasser abzugeben.

Hesse hat zur quantitativen Trennung von Atropin und Hyoscyamin ein Verfahren angegeben, wonach das freie Basengemisch in Aceton gelöst und dann die Lösung tropfenweise mit ätherischer Oxalsäurelösung versetzt wird. Es soll sich alsdann das Atropin-oxalat zuerst ausscheiden und erst nachher das Hyoscyaminoxalat. Bei wiederholter Anwendung dieses Verfahrens ist es mir jedoch nicht gelungen, ein vollständig inaktives Atropinoxalat zu erhalten stets war eine geringe Menge des Hyoscyaminsalzes beigemengt So viel ist jedoch sicher, daß durch dieses Verfahren eine bedeutende Anreicherung an reinem Atropin erzielt werden kann. Durch häufig wiederholte fraktionierte Fällung der aus diesen Fällungen stets von neuem wieder abgeschiedenen Basen in der nämlichen Weise,

dürfte es daher allmählich wohl gelingen, ebenfalls zu wirklich inaktivem, also reinem Atropin zu gelangen. Da mir jedoch optisch inaktives Atropin in hinreichender Menge zur Verfügung stand, stellte ich aus diesem direkt das Oxalat in obiger Weise dar. Dasselbe schied sich in undurchsichtigen Krystallwarzen ab, war in Wasser leicht, in Alkohol schwer löslich. Aus ersterem Lösungsmittel krystallisierte es in ca. 7—8 mm im Durchmesser haltenden Rosetten Am reinsten erhielt ich es durch Lösen in Alkohol und Aceton in der Siedehitze, woraus es sich in der Kälte fast quantitativ abschied. Der Schmelzpunkt lag bei 188—188,5°, während H e s s e 176° angiebt. Das Salz ist wasserfrei.

0,3854 g verloren bei 100° nichts und gaben 0,2069 g H_2 O u. 0,7928 g CO_2 Gef. Ber. für $(C_{17} H_{28} NO_3)_2 C_2 H_2 O_4$

H = 6.86 Proz. 7,19 Proz. C = 64.47 , 64.67 ,

In 10,38 prozentiger, wässriger Lösung erwies es sich als unwirksam gegen den polarisierten Lichtstrahl, ebenso in einer Lösung von halb so starker Konzentration.

Das zum Vergleich dargestellte Hyoscyaminoxalat (aus reinem Hyoscyamin) schied sich nach obiger Methode in durchsichtigen, zu Rosetten vereinigten Prismen aus. Es ist ebenfalls wasserfrei. Der Schmelzpunkt liegt bei 1730. Das Drehungsvermögen ist

$$[\alpha]_D = -24^{\circ}4', p = 1,568, d = 1,00347.$$

Hesse fand auch hier als Schmelzpunkt 176°. Vergleicht man diese Zahlen mit den von mir ermittelten, so drängt sich die Vermutung auf, dass Hesse weder reines Atropin noch reines Hyoscyaminoxalat in den Händen gehabt hat, dass vielmehr seine Oxalate ein Gemisch aus beiden Salzen waren; man müste grade annehmen wollen, dass sich bei der Aufzeichnung der Daten ein graphischer Fehler eingeschlichen hat.

Das Goldsalz des inaktiven Atropins schied sich bei der Darstellung zunächst als milchige Trübung aus, ging aber nach etwa 12 stündigem Stehen in feine, zu lockeren Rosetten vereinigte Nadeln über, die getrocknet einen matten, aber deutlich wahrnehmbaren Glanz zeigten. Diese Eigenschaft steht im Widerspruch zu den bisher für Atropingoldchlorid bekannten. Auch ist es anscheinend etwas leichter löslich in salzsäurehaltigem Wasser. Hingegen zeigt es die charakteristische Eigenschaft des Atropingold-

chlorids, beim Erwärmen mit Wasser auf dem Damptbade zu einer klaren Flüssigkeit zusammenzuschmelzen, bevor es sich völlig löst, sowie den Schmelzpunkt 136—1380. Beim Erkalten der heißen Lösung schied es sich nicht erst in öligen Tropfen ab, sondern, nach vorangegangener Trübung, direkt wieder in den oben geschilderten, mattglänzenden, äußerst feinen Nadeln. Der durch Umkrystallisieren konstant bleibende Schmelzpunkt, sowie der Goldgehalt giebt eine Bürgschaft für die Reinheit des Salzes.

0,1521 g gaben 0,0475 g Au. Gefunden: Berechnet für: $C_{17} H_{23} NO_3 \cdot H \cdot Au Cl_4$ Au 31,23 Proz. 31,23. Proz.

Aus vorstehenden Ausführungen geht mit Sicherheit hervor, daß dem Atropin weder als freie Base, noch in Form seiner Salze optische Aktivität eigen ist. Damit fallen auch die von Hesse aufgestellten Formeln zur Berechnung der Gemische von freiem Hyoscyamin und Atropin, resp. deren Sulfaten auf den Gehalt an beiden Verbindungen als unrichtig zusammen. Sie vereinfachen sich zu: $x = \frac{a}{b}$; $y = 1 - \frac{a}{b}$ wenn x und y den gesuchten Gehalt an Hyoscyamin resp. Atropin, a das ermittelte spezifische Drehungsvermögen des Gemisches, b das spezifische Drehungsvermögen des Hyoscyamins ist. Dieselben Formeln gelten natürlich auch für die Sulfate.

Im Anschluss an diese Arbeit möge es mir gestattet sein, kurz über eine Untersuchung zu berichten, die zwar wegen Mangels an Material zu keinem Abschluss gekommen ist, immerhin aber doch von gewissem Interesse für die Kenntnis der Solanaceenalkaloide sein dürfte. Veranlassung zu den Untersuchungen haben die Veröffentlichungen Merck's¹) über das Pseudohyoscyamin gegeben, eine Base aus Duboïsia myoporoides, welche sich von den bisher bekannten, mydriatisch wirkenden Alkaloiden wesentlich unterscheidet. Der Wunsch, die Eigenschaften dieses Alkaloids kennen zu lernen und die Hoffnung, dasselbe auch in anderen Solanaceen aufzufinden, waren die leitenden Motive bei der Ausführung der nachstehenden Versuche.

¹⁾ Jahresberichte der Merck'schen Fabrik 1893.

Als Ausgangsmaterial hierzu dienten mir drei Basengemische von ca. je 10 g, die durch Herrn Bender aus Roh-Duboisin dargestellt und seiner Zeit Herrn Geheimrat Schmidt zur Verfügung gestellt wurden. Die Aufschriften der Gefäse, in welchen sich die schwarzbraun gefärbten, dickflüssigen Alkaloidgemische befanden, waren folgende:

- 1. Aus Roh-Duboisin isoliert. Nach der Extraktion des Basengemisches mittelst Aether, in Chloroform übergehend.
 - 2. Base aus Duboisin aus amorphem, jodwasserstoffsaurem Salze.
- 3. Aus Duboisin. Aus dem Chloroformextrakte des jodwasserstoffsauren Salzes hergestellte rohe Base, welche als Hydrojodid nicht krystallisiert.

Die Untersuchung der Rohbasen wurde in der Weise vorgenommen, dass dieselben in Salzsäure gelöst und fraktioniert mit Goldchlorid gefällt wurden. Dabei erwies sich, dass die Basengemische 1 und 2 außer Harzen, die sich zuerst abschieden, aus Scopolamin, Hyoscyamin und Atropin bestanden, während aus 3 nach Abscheidung der Harze ein knopfförmig krystallisiertes Goldsalz erhalten werden konnte, welches in seinem Aeusseren mit einem Goldsalz durchaus übereinstimmte, welches E. Schmidt 1) aus käuflichem Hyoscin jedoch nur in so geringer Menge isolierte, dass nur der Schmelspunkt desselben bestimmt werden konnte: 180—1850, umkrystallisiert 186—1870. Den gleichen Schmelzpunkt zeigten auch die erwähnten knopfförmigen Goldsalzkrystalle, welche aus Basengemisch 3 abgeschieden wurden. Durch wiederholtes, etwa achtmaliges Umkrystallisieren stieg der Schmelzpunkt auf 197-197,50, aus Alkohol umkrystallisiert auf 1980. Die Form der Krystalle war eine höchst merkwürdige. Dieselben bestanden aus kugeligen, zu flechtenförmigen Rosetten vereinigten Gebilden. Außer jenem Goldsalze wurden auch aus 3 die Goldsalze des Scopolamins, Hyoscyamins und Atropins isoliert.

Ueber die Zusammensetzung des Goldsalzes können leider keine endgültigen Angaben gemacht werden, da das zur Verfügung stehende Material zu gering war, um eine vollständige Analyse ausführen zu können. Es mögen daher nur die analytischen Daten angegeben und

¹⁾ Archiv der Pharmacie. 1894, 381 u. 82.

soll nur darauf hingewiesen werden, dass die aus C und Au gezogenen Quotienten ein Verhältnis von 15:1 ergeben, dass also demnach ein Alkaloid mit 15 Atomen Kohlenstoff vorliegen dürfte. Die Bestimmungen des Wasserstoffs sind bedauerlicher Weise so ungenau ausgefallen, dass von dem Aufstellen einer Formel Abstand genommen werden muß.

Analysen:

```
1) 0,2273 g gaben 0,0769 g Au
2) 0,2360 ,
                      0,2480 " CO<sub>2</sub>
                 . 0,2588 , CO<sub>2</sub> u. 0,0784 H<sub>2</sub> O
3) 0,2449 ,
                   0,1078 , CO<sub>2</sub> u. 0,0390 H<sub>2</sub> O
4) 0,1013 ,
                I.
                                  Ш.
                         II.
                                            IV.
      Au = 31,19
                                 28,82
                                           29,02
                       28,66
   . H == -
                                   3,56
                                             4,27
```

Zum Vergleich mit diesem Alkaloid wurde auch eine kleine Probe Pseudo-Hyoscyamin Merck ins Goldsalz verwandelt. Dasselbe hatte die von Merck angegebenen äußeren Eigenschaften. Der Schmelzpunkt lag bei 176°, jedoch begann das Salz schon bei 160° zu sintern. Aus den Mutterlaugen davon wurden matte, z. T. etwas gekrümmte, nadelförmige Krystalle gewonnen, die bei ca. 150° nicht scharf schmolzen, bei 174° unter Aufschäumen Zersetzung erlitten. Mit diesem Alkaloide hat das oben beschriebene jedenfalls keine Aehnlichkeit, ebensowenig mit den anderen mydriatisch wirkenden Basen. Es liegt also anscheinend ein neues Alkaloid vor. Vielleicht geben obige Angaben Veranlassung, bei der technischen Darstellung von Alkaloiden aus Duboisia myoporoïdes, auf dieses Alkaloid zu fahnden und so die Möglichkeit zu liefern, seine Zusammensetzung und Beziehung zu den anderen mydriatischen Basen zu ermitteln.

Arbeiten aus dem pharmazeutischen Institut der Universität Bern.

Untersuchungen über die Sekrete.

Mitgeteilt von A. Tschirch.

20. Ueber den Zanzibar-Copal.

Von Stephan.

(Eingegangen den 18. VII. 1896.)

Als Untersuchungsmaterial wurde ein von der Firma Caesar & Loretz (Halle a./S.) bezogener Zanzibar-Copal benutzt. Sämtliche Versuche wurden mit staubfeingepulvertem Copal ausgeführt. Dieser Copal löste sich nur teilweise in Aceton, Benzol, Eisessig, Chloroform, Petroläther, Toluol, Schwetelkohlenstoff, Aether und Amylalkohol, reichlich in Mischungen von Alkohol mit Aether, Benzol oder Chloroform, vollständig in konz. Schwefelsäure, heißer Salpetersäure und bei längerer Digestion in 96 prozentigem Alkohol. Das Rohharz war frei von Stickstoff und Schwefel, der Ascherückstand betrug 0,12 Proz. und bestand aus Calcium, Kalium und Eisen. Aus den Produkten der trockenen Destillation wurde Milchsäure sowie ein Kohlenwasserstoff C7 H12 isoliert. Der Siedepunkt des letzteren lag zwischen 150 und 1510.

Die Verbrennungen ergaben:

I II C 87,24 Proz. 87,27 Proz. H 11,88 . 11,78 .

Die Formel C₇ H₁₂ verlangt C 87,5 Proz., H 12,5 Proz.

Ferner wurde ein zwischen 199 und 2010 übergehendes Oel erhalten.

Aus den Verbrennungen desselben wurde berechnet:

I II
C 84,53 Proz. 84,93 Proz.
H 11,15 , 11,52 ,
Formel C₂₈ H₄₆ O verlangt: C 84,42 Proz.
H 11,55 ,

Das Reinharz wurde in der Weise dargestellt, daß die alkoholische Lösung des Harzes in eine reichliche Menge Wasser ge-

gossen wurde. Das Reinharz fiel als flockiger, weißer Körper aus, während der Bitterstoff gelöst blieb. Das Reinharz löste sich in den Lösungsmitteln reichlicher auf als wie das Rohharz; es war löslich in Mischungen von Alkohol mit Aether, Chloroform oder Benzol, ferner in Amylalkohol, Anilin und Phenol. Sehr verdünnte Kalilaugen lösten nur sehr geringe Mengen Reinharz auf, konz. Laugen lösten gar nicht. Der Versuch, aus der ätherischen Lösung des Reinharzes mit Sulfitlauge Ketone oder Aldehyde auszuschütteln, war erfolglos. Beim Kochen des Harzes mit wässriger und alkoholischer Kalilauge sowie mit verdünnter Schwefelsäure trat keine Verseifung ein. —

Die Trennungsmethode des Reinharzes war folgende: Das Harz wurde in alkoholhaltigem Aether gelöst und diese Lösung so oft mit verdünnter Kalilauge (1 pro Mille) ausgeschüttelt, bis dieselbe nichts mehr aufnahm. Die Kalilauge enthielt dann zwei bisher noch nicht isolierte Säuren, die Trachylolsäure und die Iso-Trachylolsäure, im Aether, welcher durch einen ungelösten Körper getrübt war, befanden sich zwei Resene und das ätherische Oel.

Die beiden Säuren wurden aus der Kalilauge durch Zusatz von Salzsäure abgeschieden, sodann in absolutem Alkohol gelöst und die Lösung mit der genügenden Menge von in Alkohol gelöstem Bleiacetat versetzt. Die Trachylolsäure ließ sich an Blei binden und fiel als weißes Bleisalz aus, während die Iso-Trachylolsäure in Alkohol gelöst blieb. — Die Trachylolsäure wurde erhalten, indem ihr] Bleisalz, in Alkohol suspendiert, mit Schwefelsäure zersetzt wurde, sodann wurde die von Bleisulfat abfiltrierte, die Trachylolsäure enthaltende Lösung mit Wasser gefällt. Die Trachylolsäure stellte ein weißes Pulver dar, welches sich in kaltem absolutem Alkohol vollständig löste, während das Reinharz nur beim Erwärmen in Lösung ging und die Lösung sich beim Erkalten wieder trübte.

Im Uebrigen verhält sich die Trachylolsäure zu den Lösungsmitteln wie das Reinharz. Ihr Schmelzpunkt lag bei 1650. Die oft wiederholten und verschiedenartig ausgeführten Krystallisationsversuche mit der Trachylolsäure waren meist erfolglos, jedoch schieden sich aus einer Lösung in Eisessig und aus einer mit Salzsäuregas gesättigten Lösung in verdünntem Alkohol Sphärokrystalle aus, deren Schmelzpunkt bei 1680 lag.

Aus den Verbrennungen der amorphen Säure und der Sphärokrystalle ergab sich:

I II III IV V
C 75,77 Proz. 75,68 Proz. 75,58 Proz. 75,73 Proz. 75,82 Proz.
H 10,26 , 10,21 , 10,12 , 10,18 , 10,20 ,
VI VII

75,93 Proz. 75,82 Proz. 10,27 . 10,20 .

Berechnet für die Formel C56 H88 O8:

C 75,670 Proz.H 9,009 Proz.

Zur Bestimmung der Carboxylgruppen wurden Salze der Trachylolsäure dargestellt. Um das Kaliumsalz zu bereiten, wurde die Trachylolsäure in warmem 96 proz. Alkohol gelöst und diese Lösung im Ueberschuss mit einer wässrigen Lösung von Kalium-carbonat versetzt, darauf auf dem Dampfbade zur Trockene eingedampst und der Rückstand mit absolutem Alkohol aufgenommen, welcher das Carbonat ungelöst zurücklies.

Die nach Fresenius gemachten Kalibestimmungen des bei 100° C getrockneten Salzes ergaben einen Gehalt von

7,79 Proz. 7,86 Proz. K.

Berechnet für die Formel C₅₆ H₈₆ K₂ O₈: K = 8,09 Proz.

Die Titrationen der in $\frac{1}{10}$ Normal-Kalilauge gelösten Trachylolsaure ergaben im Durchschnitt einen Gehalt von 7,80 Proz. K.

Berechnet für C_{56} H_{86} K_2 $O_8 = 8,09$ Proz. K.

Das Kupfersalz der Trachylolsäure wurde durch Fällen einer Lösung des Kalisalzes in verdünntem Alkohol mit Kupferchlorid dargestellt.

Die Kupferbestimmungen (nach Fresenius) des bei 100° getrockneten Salzes gaben:

I II

6,75 Proz. 6,26 Proz. Im Mittel 6,505 Proz. Cu Die Formel C_{56} H_{86} Cu O_8 verlangt 6,63 Proz. Cu.

Um festzustellen, ob die Trachylolsäure eine Oxysäure sei, wurde sie in Essigsäureanhydrid gelöst und im geschlossenen Rohr 24 Stunden erhitzt. Das erhaltene Acetylderivat lieferte bei der Elementaranalyse folgendes Ergebnis:

Berechnet für C₅₆ H₈₇ O₈ CH₈ CO C 74,83 Proz. H₁ 9,56

Die analysierte Substanz stimmt auf eine Monoacetylverbindung, es ist also im Molekül ein Hydroxyl enthalten. Da es: gelungen war, eine Acetylgruppe einzuführen, wurde auch der Versuch gemacht, die Säure zu benzoylieren. Zu dem Zwecke wurdedie Trachylolsäure in verdünnter Kalilauge gelöst und Benzoylchlorid bis zur schwach sauren Reaktion zugefügt.

Das resultierende Benzoylderivat ergab bei den Verbrennungen folgende Prozentzahlen:

	I	II
C	76,50	76.30
H	9.65	9.46

Berechnet für C₅₆ H₈₇ O₈ C₆ H₅ CO C 76,21 H 9,27

Dadurch, dass es gelungen war, sowohl eine Acetyl- als auch ein Benzoylderivat darzustellen, deren Analysen auf Mono-hydroxylverbindungen stimmen, dass ferner die analysierten Salze eine Dicarbonsäure charakterisieren, ist erwiesen, dass die Trachylolsäure eine Oxydicarbonsäure ist.

Demnach kommt ihr die Formel;

$$C_{54} H_{85} O_8 (OH) (COOH)_2$$
 zu.

Der Versuch die Methoxylgruppe nachzuweisen ergab ein negatives Resultat.

Einwirkung von konz. Schwefelsäure aut Trachylolsäure.

In konz. Schwefelsäure löste sich die Trachylolsäure unter-Rotfärbung und Entwickelung von schwefliger Säure auf. Der durch Fällen mit viel Wasser hergestellte Körper zeigte sich schwefelhaltig, es hatte somit eine Sulfonierung stattgefunden. Einwirkung von konz. Salpetersäure auf Trachylolsäure.

Trachylolsäure wurde in konz. Salpetersäure bei mäßiger Wärme gelöst. Die gelbe Lösung wurde in Wasser gegossen, wodurch ein gelber flockiger Niederschlag entstand, in welchem nach dem Auswaschen Stickstoff nachgewiesen werden konnte. Es hatte somit eine Nitrierung stattgefunden. Aus der abfiltrierten Lösung wurden Pikrinsäure und Oxalsäure isoliert und durch ihre charakteristischen Reaktionen sowie Schmelzpunktsbestimmungen nachgewiesen.

Kalischmelze der Trachylolsäure.

Schmelzendes Kali wirkte in der Weise auf diese Säure ein, daß Oxalsäure und Salicylsäure entstanden, welche durch ihre Reaktionen identifiziert wurden.

Iso-Trachylolsäure.

Wie schon erwähnt wurde, gab die Iso-Trachylolsäure keine unlösliche Bleiverbindung, so dass sie bei der Fällung mit Bleiacetat im Alkohol gelöst blieb und so von der Trachylolsäure getrennt werden konnte. Die alkoholische Lösung wurde durch Zusatz von Schweselsäure von dem Blei befreit und dann in eine genügende Menge Wasser gegossen, wodurch die Iso-Trachylolsäure als weißer Körper abgeschieden wurde.

Die Elementaranalysen ergaben:

I II C 75,78 Proz. 76,01 Proz.

H 9,78 , 10,02 ,

Berechnet für die Formel C₅₆ H₈₈ O₈.

C 75,670 Proz.

H 9,909

Zur Bestimmung der Hydroxyl- und Carboxylgruppen der Iso-Trachylolsäure wurde das Kupfersalz und das Acetylderivat auf dieselbe Weise dargestellt, wie die betreffenden Verbindungen der Trachylolsäure. Die Verbrennungen des Acetylderivates gaben folgendes Resultat:

I II C 74,51 Proz. 74,81 Proz. H 9,04 , 9,15 ,

Berechnet für C₅₆ H₈₇ O₈ CH₃ CO: C 74,83 Proz. H 9,56

Die Zahlen stimmen auf eine Monoacetylverbindung und enthält demnach die Iso-Trachylolsäure ebenfalls eine Hydroxylgruppe.

Die Kupferbestimmungen des Kupfersalzes gaben:

I II
7,06 Proz. 6,14 Proz. Im Mittel 6,60 Proz. Cu
Berechnet für die Formel C₅₆ H₈₆ Cu O₈
Cu = 6,63 Proz.

Die Titration der in $\frac{1}{10}$ Normal Kalilauge gelösten Iso-Trachylolsäure ergab einen Kaligehalt des gebildeten Kalisalzes von 7,8 Proz.

Berechnet für die Formel $C_{56} H_{85} K_2 O_8 - K = 8,09 \text{ Proz.}$

Die Bestimmungen des Kupfersalzes als auch die Titration würden auf das Vorhandensein von zwei Carboxylgruppen stimmen und die Formel würde lauten: C₅₄ H₈₅ O₈ (OH) (COOH)₂.

Die Iso-Trachylolsäure unterscheidet sich in folgenden Punkten von der Trachylolsäure:

Trachylolsäure.

- 1. Nur wenig in Aceton, Aether u. Chloroform löslich.
- 2. Wird in alkoholischer Lösung durch Bleiacetat gefällt.
- 3. Schmelzpunkt 165°.
- 4. Acetylderivat ist nur wenig in Schwefelkohlenstoff löslich.

Iso-Trachylolsäure.

- 1. Leicht u. vollständig in Aether Aceton und Chloroform löslich.
- 2. Wird in alkoholischer Lösung durch Bleiacetat nicht gefällt.
- 3. Schmelzpunkt 105—107°.
- 4. Acetylderivat vollständig in Schwefelkohlenstoff löslich.

Die Resene.

Zur Darstellung der bei dem Ausschütteln mit Kalilauge im Aether zurückgebliebenen Körper wurde folgendermaßen verfahren. Da der Aether wegen eines nicht gelösten, feinverteilten Körpers trübe war, so wurde er durch Zusatz einer geringen Menge Alkohol geklärt und die entstandene Lösung in die zehnfache Menge Wasser gegossen, wodurch eine emulsionsartige Flüssigkeit entstand. Nach dem Abdunsten des Aethers wurde einige Wochen mit Wasserdampf

destilliert, um das aetherische Oel zu gewinnen, die letzen Spuren desselben wurden durch Ausschütteln der Flüssigkeit mit Petrolaether entfernt. Sodann wurde mit 10 prozentiger Kalilauge gekocht, wobei sich die Lauge schwach gelb färbte, angesäuert schied die Flüssigkeit nur sehr wenig eines gelben Körpers aus, jedoch war die Menge eine so geringe, dass man mit ihr keine chemische Die zweite Kalikochung mit Untersuchung vornehmen konnte. erneuter Lauge wurde schon nicht mehr gelb gefärbt und angesäuert trat keine Abscheidung ein. Die bei der Kalikochung entstandene Harzmasse wurde fein zerrieben und einige Male mit Wasser ausgekocht, um eventuell entstandene Kaliverbindungen zu lösen, jedoch wurde vom Wasser nichts aufgenommen. Das aus dieser Darstellungsweise resultierende Pulver wurde nun so oft mit Aether ausgezogen, bis sich in letzterem nichts mehr löste; es resultierte nur ein geringer Rückstand. Nach dem Verdunsten des Aethers hinterblieb ein gelber Körper. Seine alkoholische Lösung reagierte neutral. Der Schmelzpunkt dieses Körpers lag bei 75-77°. Ein Versuch den Körper im geschlossenen Rohr mittelst Essigsäureanhydrid zu acetylieren, ergab ein negatives Resultat. Da dieser Körper in Kali unlöslich war und nicht acetyliert werden konnte, also keine Carboxyl- und Hydroxylgruppen enthielt, so würde er unter die Reihe der indifferenten Harze, welche Tschirch als Resene bezeichnet, zu setzen sein. Er wurde deshalb a-Copal-Resen genannt.

Die alkoholische Lösung dieses Resens zeigte sich optisch aktiv und drehte die Polarisationsebene nach links. Die Bestimmung seines optischen Drehungsvermögens (nach den Tabellen von Landolt ausgeführt) ergab: (a) $_{\rm D}=12,56$ °.

Die Elementaranalysen des a-Copal-Resens gaben folgende Resultate:

I. II. III.
C 78,84 Proz. 78,88 Proz. 79,24 Proz.
H 10,91 , 10,79 , 10,97 ,
Berechnet für die Formel C₄₁ H₆₈ O₄
C 78.98
H 10 89.

Der in Aether unlösliche Körper stellte ein graugelbes Pulver dar, welches sich im Kapillarröhrchen bei einer Temperatur über

140° vor dem Schmelzen zersetzte. Die alkoholische Lösung dieses Körpers reagierte neutral. Ein Acetylierungsversuch verlief ebenso erfolglos wie beim α - Copal-Resen. Der Körper wurde aus den bei α - Copal-Resen angeführten Gründen β - Copal-Resen benannt.

Die Verbrennungen des β -Copal-Resens gaben folgende Prozentzahlen:

I. II. C 74,41 74,96 H 9,58 9,79

Berechnet für die Formel C_{25} H_{88} O_4 C 74,62 Proz. H 9,45

Der Bitterstoff.

Der bei der Darstellung des Reinharzes erhaltene Bitterstoff konnte durch Abdampfen der wässrigen Lösung nicht erhalten werden, da er sich dabei zersetzte, er wurde deshalb mit Aether ausgeschüttelt. Um aus dem Verdunstungsrückstand des Aethers den Bitterstoff zu isolieren, wurde nach der bei der Darstellung von Absinthiin 1) angewandten Methode verfahren. Die alkoholische Lösung wurde mit Wasser verdünnt und mit Bleiacetat versetzt. Von dem geringen Niederschlage wurde abfiltriert, das über schüssige Bleiacetat mit Schwefelsäure zersetzt und der im Filtrat befindliche Bitterstoff mit Aether ausgeschüttelt.

Der nach dem Verdunsten des Aethers zurückbleibende schwachgelb gefärbte Bitterstoff war löslich in Wasser, Aether, Alkohol, kohlensauren und ätzenden Alkalien. Seine alkoholische Lösung reagierte sauer, Ferrichlorid erzeugte in ihr einen gelbroten Niederschlag, Bleiessig nur eine Trübung. Eisensulfat gab keine Gerbstoffreaktion. Um zu ermitteln, ob dieser Bitterstoff vielleicht zu der Klasse der Glykoside gehöre, wurde er eine Zeit lang mit verdünnter Schwefelsäure gekocht. Es war jedoch keine Spaltung eingetreten, da Traubenzucker nicht nachzuweisen war. Versuche, den Bitterstoff aus wässriger oder alkoholischer Lösung zu krystallisieren, waren erfolglos.

¹⁾ Luck, Ann. d. Chemie u. Pharm. 54. S. 112, 78. S. 87.

9

Das ätherische Oel.

Das bei der Destillation der Resene mit Wasserdampf gewonnene ätherische Oel war schwach gelb gefärbt, dickflüssig und von harzartigem Geruch. Konz. Schwefelsäure gab mit ihm eine dunkelrote Reaktion. In der Kältemischung schieden sich keine Krystalle oder ein fester Körper aus dem Oel ab. Das ätherische Oel wurde einer fraktionierten Destillation im Kohlensäurestrome unterworfen. Unter 100° gingen nur einige Tropfen über, welche sehr angenehmen Geruch hatten. Die Hauptmenge destillierte zwischen 200 und 215°, jedoch schien nach der gelben Farbe und dem Geruch zu urteilen, schon eine Zersetzung eingetreten zu sein.

Der untersuchte Zanzibar-Copal enthielt auf Grund dieser Untersuchung:

Trachyloisäure	80	Proz.
Iso-Trachylolsäure	4	×
Resene (a- und \beta-Copal-Resen)	6	-
Verunreinigungen	0,42	2 ,,
Asche	0,12	2 _

Bitterstoff und ätherisches Oel, welche nicht quantitativ bestimmt wurden, sowie Verluste betrugen zusammen 9,46 Proz.

Eine ausführliche von einer Tafel begleitete Darstellung vorstehender Untersuchungsergebnisse, in der auch die Litteratur des Gegenstandes eingehend besprochen wird, erscheint gesondert im Druck.

Chemisch-pharmakologische Untersuchungen über das Erythrophleïn.

Von Erich Harnack, Professor der Medizin in Halle. (Eingegangen am 3. VIII. 1896.)

Unter den zahlreichen Pflanzenkörpern, welche auf den lebenden Organismus in einer Weise wirken, die der Pharmakolog kurzweg als "Digitalinwirkung" bezeichnet, ist bisher nur ein einziger bekannt geworden, der stickstoffhaltig ist und die Eigenschaften einer Base besitzt, nämlich das sogenannte Erythrophlein. Es entstammt der Rinde eines prächtigen westafrikanischen Baumes (Erythrophleum guineense) aus der Reihe der Leguminosen (Mimosaceae), dessen Holz von Termiten nicht angegriffen werden soll. Die Rinde, Sassy-Rinde, auch Tali genannt (englisch: Casca oder Cassa bark, französisch: Ecorce de Mançone des Portugais oder Bourane de Floups) wird von den Eingeborenen als Pfeilgift, sowie zum Gottesurteil verwendet.

Das Alkaloid wurde aus der Rinde zuerst von Gallois und Hardy¹) isoliert und die Uebereinstimmung seiner Wirkung mit der Digitalin wirkung von diesen Autoren, sowie von Brunton und Pye³), Sée und Bochefontaine³) und Drummond⁴) konstatiert. Später hat Lewin⁵) die Substanz als lokales Anästheticum für das Auge empfohlen, indeſs stellten die Beobachtungen zahlreicher Augenärzte sehr bald fest, daſs das Mittel bei örtlicher Anwendung eine Hornhautentzündung zu erzeugen vermag und schon deshalb für den bezeichneten Zweck nicht anwendbar ist. Ebenso reizt es heſtig die Nasenschleimhaut, was schon Gallois und Hardy angaben.

Als ich vor etwa 15 Jahren eingehendere Untersuchungen ⁶) mit einem von E. Merck hergestellten Präparate ausführte, konnte ich hauptsächlich Folgendes ermitteln:

¹⁾ Gallois und Hardy, Journ. de Pharm. et de Chim. 1876.
2) Brunton und Pye, Phil. Trans. of the Roy. Soc. 1876.

⁸⁾ Sée und Bochefontaine, Compt. rend. 1880.

⁴⁾ Drummond, Lancet. 1880.

⁵⁾ Lewin, Berlin. klin. Wochenschrift. 1888.

⁶⁾ Vgl. Harnack und Zabrocki, Archiv f. exper. Path. u. Pharm. Bd. XV. — Med. Centralbl. 1882.

- 1. Das Erythrophlein, seine Salze und Doppelsalze, waren nur in Form klarer Syrupe zu gewinnen.
- 2. Die Substanz rief gleichzeitig die Digitalin- und die Pikrotoxinwirkung (klonische Krämpfe) bei Kalt- und Warmblütern hervor. Es war mir überraschend, dass den früheren Beobachtern dieses augenfällige Moment entgangen war.
- 3. Die Base lieferte leicht beim Kochen ihrer salzsauren Lösung mit überschüssiger Säure eine stickstofffreie unwirksame Säure und einen etwa nach Art des Pyridins wirkenden basischen Körper. Keine der beiden Wirkungen der ursprünglichen Base kam somit den beiden Zersetzungsprodukten zu.

Als ich nun vor einigen Jahren von E. Merck wiederum "Erythrophlein. hydrochloricum" erhielt, konnte ich sehr bald feststellen, daß hier ein der früheren Base zwar ähnliches, aber doch auf sehr wichtigen Punkten sich in den Eigenschaften abweichend verhaltendes Präparat vorlag. Die wichtigen Unterschiede waren hauptsächlich die folgenden:

- 1. Das Salz bildet ein teines, hellgelbes amorphes Pulver, ebenso das Platinsalz.
- 2. Die Substanz erzeugt bei Kalt- und Warmblütern nur die Digitalin- und keine Pikrotoxinwirkung.
- 3. Die Spaltung durch Kochen mit Salzsäure vollzog sich viel schwieriger und langsamer.

Meine nachstehend mitgeteilten Untersuchungen beziehen sich nun ausschließlich auf dieses neuere Merck'sche Erythrophlein. Ob das ältere Präparat wieder zu beschaffen sein wird, fragt sich, da Merck selbst nicht anzugeben vermag, warum beide Präparate nicht identisch sind. Wahrscheinlich handelt es sich um verschiedene Sorten der Rinde, resp. Arten der Stammpflanze. Die vor 1880 verarbeitete Rinde war wohl mit der neuerdings importierten nicht identisch. Schon Gallois und Hardy (1876) gaben an, daß eine verwandte Art, Erythrophleum Coumenga, eine Base enthielte, die dem Erythrophlein aus Erythrophleum guineense in chemischer Hinsicht sehr nahe stände. Es würde daher erforderlich sein, verschiedene Handelssorten der Sassy-Rinde pharma-

kognostisch zu untersuchen und dann die daraus hergestellten Basen mit einander zu vergleichen. Bisher habe ich mir das für eine solche Untersuchung erforderliche Material noch nicht zu verschaffen vermocht.

Indess ist das neuere Merck'sche Erythrophlein interessant genug, und eine genauere chemische Erforschung desselben verursacht große Schwierigkeiten. Das Material ist sehr kostspielig, und wenn Herr E. Merck mich auch dabei in dankenswerter Weise unterstützte, man müste doch noch ganz andere Mengen verarbeiten, um zu einem in jeder Hinsicht befriedigenden Ergebnis zu gelangen. Die Arbeit, die mich sehr lange in Anspruch genommen, habe ich schließlich doch zu einem gewissen Abschluß bringen können, aber es kostete große Mühe, von diesen durchweg amorphen Substanzen genügend gleichmäßig zusammengesetzte Präparate zu gewinnen, um damit Analysen ausführen zu können. Immerhin dürfte das Erythrophlein in chemischer wie in pharmakologischer Hinsicht zu den interessantesten Alkaloiden gehören.

1. Das freie Erythrophleïn und sein salzsaures Salz.

Das Erythrophlein. hydrochlor. E. Merck bildet ein feines hellgelbes amorphes Pulver, welches hygroskopisch ist und beim Aufbewahren allmählich zu einer trocknen festen Masse zusammensintert. Es löst sich sehr leicht in kaltem Wasser, und die Lösung hat Neigung zum Schäumen. Aus der Salzlösung fällen Laugen die in Wasser fast völlig unlösliche freie Base in derben Flocken. Die Base ist leicht löslich in Alkohol, Aether, löslich in Amylalkohol, Essigäther, nicht in Petroleumäther und Benzin. Andeutungen von Krystallisation habe ich entgegen den Angaben von Gallois und Hardy nicht wahrnehmen können.

Die Spaltung des Erythrophlein's beim Kochen mit HCl gelingt bei Anwendung gewöhnlicher starker Salzsäure im einfachen offenen Kolben so gut wie garnicht, wohl aber mit sehr starker (38 Proz.) und im Rückflusskühler, am leichtesten beim Erhitzen mit etwa 20 Proz. HCl in zugeschmolzener Röhre. Hierbei wird vor allem eine stickstofffreie, in der Wärme ölige, beim Erkalten erhärtende Säure gewonnen neben kleinen Mengen von Neben-

produkten, welche wahrscheinlich weitere Zersetzungsprodukte bilden. Viel größere Schwierigkeit verursacht die Beantwortung der Frage, was aus dem Stickstoff des Erythrophleins bei diesem Vorgang der Spaltung wird.

Zur analytischen Untersuchung war das salzsaure Erythrophlein selbst nicht gut brauchbar. Zwei Versuche, damit eine Molekulargewichtsbestimmung nach Beckmann's Siedepunkts-Methode auszuführen, ergaben kein brauchbares Resultat; die Methode scheint sich für Körper, deren wässrige Lösungen stark schäumen, nicht besonders zu eignen.

Es wurden daher zur Analyse die mit Platinchlorid mit Kalium wism utjodid erhaltenen Niederschläge und benutzt.

2. Das Platinsalz des Erythrophlein's.

Aus der Lösung des salzsauren Salzes fällt wässriges Platinchlorid in feinen hellorangegelben Flöckchen ein amorphes Platinsalz von der Zusammensetzung:

(Base,
$$HCl$$
)₂ + $PtCl_4$.

Dasselbe ist sehr schwer löslich in kaltem Wasser, teilweise in heißem, ziemlich leicht in Alkohol; es ließ sich immer nur amorph¹) gewinnen und seine Reinigung verursachte Schwierigkeiten, doch ließen sich schliesslich gleichmässig zusammengesetzte Präparate herstellen, die für die Analyse brauchbar waren.

Die Platinbestimmung ergab: 13,49 Proz. 13,65 13,80

im Mittel 13,65 Proz.,

woraus sich als Molekulargewicht des Doppelsalzes 1425, für die Base selbst 509 berechnet. Die Chlorbestimmung ergab: 14,70 Proz. Cl.

Die Stickstoffbestimmung (nach Kjeldahl) ergab: 1,97 Proz. N.

Die Kohlenstoff-Wasserstoffbestimmungen ergaben:

47,10 Proz. C und 6,50 Proz. H C und 6,30 48,35 47,33 C und 6,40 47,16 H C und 7,07 \mathbf{H} 47,90

im Mittel: 47,57 Proz. C und 6,57 Proz. H.

¹⁾ In Wasser leichter lösliche und krystallisierbare Platinsalze, die man bisweilen bekommt, deuten auf basische Zersetzungsprodukte hin.

Die Zahlen stimmen am besten zu der Formel:

 $(C_{28} H_{48} NO_7 HCl)_2 + PtCl_4 = 1419,3$ oder $(C_{58} H_{45} NO_7 HCl)_2 + PtCl_4 = 1423,3.$

Das Molekulargewicht der Base würde dann 505 oder 507 betragen.

 $Fur (C_{28} H_{43} NO_7, HCl)_2 + PtCl_4$

	berech	net:	gefunden	im Mittel:
C ₅₆ 672	47,34	Proz.	47,57	Proz.
$H_{88} - 88$	— 6,20	1 1	6,57	39
$N_2 - 28$	- 1,97	"	1,97	"
$O_{14} - 224$	— 15,80	39	-	
Pt - 194,	3 – 13,69	"	13,65	y
$Cl_{6} - 213$	—15,00	n	14,70	77
für (C ₂₈ H ₄₅ N	O ₇ , HCl)	$+ PtCl_4$		
$C_{56}-672$	-47,22	Proz.	47,57	Proz.
H ₉₂ — 92	 6,4 6	"	6,57	29
$N_2 - 28$	— 1,97	n	1,97	77
O_{14} —224	-15,74	"		-
Pt —194,3	3-13,65	n	13,65	•
$Cl_6 - 213$	-14,96	77	14,70	7)

Hiernach haben wir es also, was vorauszusehen war, mit einer sehr kompliziert zusammengesetzten Base von hohem Molekulargewichte zu thun, welche an Kompliziertheit unter den Alkaloiden etwa den Aconitinen an die Seite zu stellen ist.

3. Das Wismutjodidsalz des Erythrophleins.

Die wässerige Lösung des salzsauren Erythrophleins giebt mit Kaliumwismutjodid sehr schön zinnoberfarbene Niederschläge, die sich gut auswaschen lassen. Durch Magnesiumstaub sind dieselben nicht zu zersetzen, durch SH2 nur ungemein langsam. Bei den Versuchen, das Wismut darin quantitativ zu bestimmen, machte ich sehr bald die Erfahrung, dass eine direkte Bestimmung durch Verbrennen der Verbindung nicht möglich ist: man verliert etwa 8/4 der ganzen Wismutmenge, indem augenscheinlich organische Wismutverbindungen verdampfen. Ueber die Analyse solcher Wismutjodid-Doppelsalze scheinen noch sehr wenig Erfahrungen vorzuliegen. Wohl aber ließ sich das Wismut quantitativ bestimmen, nachdem durch die verteilte Verbindung längere Zeit SH2 durchgeleitet worden war. Wäscht man den so veränderten Niederschlag aus und glüht ihn, dann hinterbleibt alles Wismut als Bi₂O₈. Außerdem lässt sich das Doppelsalz auf nassem Wege durch Kalilauge zersetzen und der Niederschlag nach dem Auswaschen mit Alkohol wägen.

Das Jod wurde durch Glühen der Verbindung mit überschüssiger Soda, Auslaugen und Titrieren bestimmt.

Gefunden wurden: 12,57 Proz. $Bi_2 O_3 = 11,27$ Proz. $Bi_2 O_3 = 11,27$ Proz. $Bi_3 O_4 = 11,27$ Proz. $Bi_4 O_5 = 11,27$ Proz. $Bi_5 O_6 = 11,2$

Aus der ersten Zahl ergiebt sich als Molekulargewicht der ganzen Verbindung ca. 1846, aus der zweiten, dass in der Verbindung auf 1 Atom Bi 5 Atome J kommen. Die Zusammensetzung muß demnach entsprechen dem Schema:

 $(J-Erythrophlein)_2 + BiJ_8$,

woraus sich für Erythrophlein ein Molekulargewicht von ca. 502 berechnet, was mit dem obigen sehr gut stimmt.

Somit kann es keinem Zweisel mehr unterliegen, dass das Erythrophlein ein Molekulargewicht von etwas über 500 besitzt. Dass bei den Verbrennungen des Platinsalzes im Durchschnitt etwas zu viel C gesunden wurde, kann nicht wundernehmen: ich habe schon früher wiederholt darauf ausmerksam gemacht, dass man bei der Verbrennung dieser zugleich N- und Cl-haltigen Substanzen, die übrigens zu den wenigst angenehmen gehört und dem Chemiker von Fach selten vorkommt, fast immer etwas zu viel C erhält. Welche von den beiden Formeln:

 $C_{28} H_{43} NO_7 \text{ oder } C_{28} H_{45} NO_7$

die richtige ist, läst sich vorläusig nicht sicher entscheiden. Bemerkenswert ist der hohe Sauerstoffgehalt (über 25 Proz. der Base), der indess in dem Aconitin (tast 30 Proz.) noch höher ist.

4. Die Spaltungsprodukte des Erythrophleins.
a) Die Erythrophleinsäure.

Kocht man das salzsaure Erythrophlein am Rückfluskühler mit 38 Proz. HCl, oder erwärmt man mit etwa 20 Proz. HCl im zugeschmolzenen Rohre auf 110—120°, so sieht man in immer reichlicherer Menge gelbe ölige Tropfen sich abscheiden, die beim Erkalten hart und spröde werden und die vom Gewicht des benutzten Erythrophleins den weitaus größten Teil bilden. Die Substanz hat einen sauren Charakter, ist stickstofffrei, löslich in Alkohol und Aether, sehr schwer löslich in Wasser oder verdünnten Säuren, leicht in fixen oder kohlensauren Alkalien, aus welcher Lösung sie durch Säuren in gelblichen Flocken ausgefällt und durch wiederholtes Lösen und Fällen gereinigt wird. Die anfangs gallertartigen Flocken werden

sehr bald hart und sandig. Die alkoholische Lösung reagiert schwach sauer, bei vorsichtigem Verdunsten des Alkohols glaubt man teilweise Andeutungen von krystallinischer Beschaffenheit zu erkennen, doch ließen sich die Salze nur amorph gewinnen.

Versetzt man völlig neutral hergestellte Lösungen der Erythrophleïnsäure in verdünnter reinster Natron- oder Kalilauge mit Chlorbaryum, Silbernitrat- oder Bleizuckerlösung, so erhält man die gelblichen, beim Trocknen zum Nachdunkeln geneigten Niederschläge des Baryt-, Silber- und Bleisalzes, die sich indes nicht leicht in gentigender Reinheit herstellen lassen.

Bei den Verbrennungen der freien Säure wurden gefunden:

im Mittel: 68,41 Proz. C und 8,58 Proz. H.

Die Säure enthält also ca. 23 Proz. O.

Zu quantitativen Bestimmungen der Metalle wurden das Silberund Barytsalz benutzt; die Silberbestimmung¹) ergab:

Die Baryumbestimmung²) ergab:

Es war zu erwarten, dass, da die Säure doch noch etwas aschehaltig war, beide Bestimmungen zu hoch ausfallen würden, namentlich die des Baryums. Die obigen Zahlen stimmen am besten für die Formel:

$$C_{27} H_{88} O_7 = 474$$
oder $C_{27} H_{40} O_7 = 476$.

Für $C_{27} H_{88} O_7$ — berechnet: gefunden im Mittel:
 $C_{27} - 324 - 68,36$ Proz., $68,41$ Proz.
 $H_{88} - 38 - 8,02$, $8,58$,
 $O_7 - 112 - 23,62$, $-$

¹⁾ Durch Verbrennen, Lösen des Rückstandes in Salpetersäure, Fällen mit ClH und Wägen als AgCl.

²⁾ Durch Abrauchen mit konz. Schwefelsäure, nochmaliges Aufschließen des Niederschlags, Fällen und Wägen als BaSO₄.

für
$$C_{27}$$
 H_{40} O_7 $C_{27} - 324 - 68,10$ Proz., $68,41$ Proz. $H_{40} - 40 - 8,40$, $8,58$, $O_7 - 112 - 23,50$, $-$

Da die Zahl der O-Atome die gleiche ist, wie im Erythrophlein, nnd da die Spaltung des letzteren doch sicherlich unter Wasseraufnahme erfolgt, so liegt in der analysierten freien Säure augenscheinlich eine Anhydridbildung vor, wie sie ja häufig vorkommt. Dafür spricht auch der oben erwähnte Umstand, daß die Säure beim Ausfällen aus ihren Alkalilösungen anfangs gallertig (wohl als Hydrat) gefällt wird, dann aber hart und sandig wird. Das Säurehydrat entspräche also der Formel:

$$C_{27} H_{40} O_8$$
 oder $C_{27} H_{42} O_8$.

Für das neutrale Silbersalz:

$$C_{27} H_{89} AgO_8 \text{ oder } C_{27} H_{41} AgO_8$$

würden sich: 18,04 Proz. resp. 17,97 Proz. Ag berechnen (gefunden: 18,54 Proz.), und für das Baryumsalz:

$$(C_{27} H_{89} O_8)_2$$
 Ba oder $(C_{27} H_{41} O_8)_2$ Ba

berechnen sich: 12,28 Proz. resp. 12,23 Proz. Ba (gefunden: 12,87 Prozent Ba).

Die gefundenen Zahlen sind zwar etwas zu hohe, stimmen aber doch genau genug, um daraus schließen zu dürfen, daß die Erythrophleïnsäure zu den einbasischen gehört.

Ueber die sonstige chemische Zusammensetzung der Säure läßt sich bisher nur wenig angeben: bei ihrer weiteren Zersetzung (beim Zerkochen des Erythrophleins mit HCl im zugeschmolzenen Rohre) entwickelte sich ein charakteristischer Geruch von flüchtigen Fettsäuren und nach einem tertiären Alkohol (Carbinol). Letzterer Geruch erinnert z. B. auffallend an den des Triäthylcarbinols. Nach diesen Zersetzungsprodukten erscheint die Säure als der Fettreihe zugehörig.

Es spricht sehr viel dafür, dass die aus dem neuen Merck'schen Erythrophlein durch Spaltung entstehende Erythrophleinsäure mit der aus dem älteren Erythrophlein gewonnenen identisch ist.

b) Die Base.

Was bei dem Zerkochen des Erythrophleins mit HCl aus dem Stickstoff wird, ist eine weit schwerer zu beantwortende Frage: das Molekül der Erythrophleinsäure:

C27 H40 oder 42 O8

ist verglichen mit dem des Erythrophleïns:

C₂₈ H₄₈ oder 45 NO₇

ein so großes, daß der N nur in einem sehr kleinen, wahrscheinlich O-freien Molekül abgespalten werden kann. Dem entspricht auch das Resultat der chemischen Untersuchung: zersetzt man das Erythrophlem mit HCl im zugeschmolzenen Rohre, so erhält man nach geschehener Zersetzung aus der sauren Flüssigkeit fast nichts weiter als ein kleines Quantum Salmiak. Indess kann der N nicht von vorneherein als Ammoniak abgespalten werden; erhitzt man das Erythrophlein trocken mit überschüssigem Natronkalk oder Kali etc., so entwickelt sich ein deutlicher Geruch nach einer flüchtigen Base, der aber nicht, wie es beim älteren Erythrophlein der Fall war, pyridin- oder tabaksölähnlich ist, sondern an den der Methylamine erinnert 1). Zersetzt man das Erythrophlein mit HCl vorsichtiger am Rückflusskühler, so enthält die saure Flüssigkeit, freilich nur in sehr kleiner Menge, eine Base, die nicht, wie das basische Spaltungsprodukt aus dem älteren Erythrophlein, in Aether löslich ist und die mit Platinchlorid ein in Wasser lösliches, in Alkohol und Aether unlösliches Platinsalz ergiebt, das nicht mit dem Platinsalmiak identisch, wenngleich mit ihm verunreinigt ist.

Die Platinbestimmung ergab 42,07 Proz. Pt.

Demnach handelt es sich augenscheinlich um Methylamin (für dessen Platinsalz sich 41,23 Proz. Pt. berechnen), welches beim Zersetzen des Erythrophleins in zugeschmolzener Röhre sich abspaltet, aber teilweise weiter in Chlormethyl und Ammoniak zerlegt wird:

$$C H_5 N + (H Cl)_2 = C H_3 Cl + N H_4 Cl.$$

Von der Anwesenheit des Chlormethyls konnte man sich dadurch überzeugen, dass nach dem Oeffnen des zugeschmolzenen Rohres die Gase mit grüngesäumter Flamme brannten.

Demnach zersetzt sich das Erythrophleïn beim Kochen mit H Cl in folgender Weise:

$$C_{28} H_{48} (oder_{45}) N O_7 + H_2 O = C_{27} H_{40} (oder_{42}) O_8 + C H_5 N.$$

¹⁾ Mein Kollege, Prof. Doebner, erklärte ohne zu wissen, um was es sich handelte, den Geruch sofort für den des Dimethylamin's.

Die entstandene Säure wird aber rasch durch Wasserverlust zum Anhydride

C₂₇ H₃₈ (oder 40) O₇,

während die Base in Chlormethyl und Salmiak zerfallen kann.

Das ältere Erythrophleïn unterscheidet sich augenscheinlich nur durch den N-haltigen Atomenkomplex, der dort ein komplizierterer ist als hier.

Was die Wirkungen anlangt, so besitzt das neue Erythrophlein die reine Digitalinwirkung; ins Auge gebracht rief die neutrale Lösung eine starke Reizung und Entzündung der Cornea hervor. Die Giftigkeit ist eine sehr bedeutende: 3 Mgm. subcutan töteten eine Katze, 10 Mgm. subcutan töteten eine Katze etwa binnen 15 Minuten, 4 Mgm. wirkten bei einem Hunde von 14 Kilonicht letal, erzeugten aber Vergiftungserscheinungen (Pulsveränderung, Erbrechen, Schwäche).

Es ist sehr wohl möglich, das das Erythrophlein, das einzige digitalinartig wirkende Alkaloid, das außerdem ein so leicht lösliches Chlorid bildet, dereinst berufen sein wird, die Digitalis am Krankenbett zu ersetzen, und die Substanz verdient daher auch aus diesem Grunde eine besondere Beachtung.

Halle, im August 1896.

Zur Prüfung des Chininsulfats nach meiner Methode. 1)

Von Mag. Melchior Kubli.

(Eingegangen 8. VIII. 1896.)

O. Hesse²), Chemiker an der Chininfabrik "Jobst", hat es unternommen, meine Methode einer Nachprüfung zu unterziehen, sich dabei aber nur auf das Verhalten von Chininsulfat für sich und in Gemengen desselben mit Cinchonidinsulfat und Hydrochininsulfat beschränkt.

¹⁾ Pharm. Zeitschrift für Russland. 1895. S. 593; Archiv der Pharmacie 234, S. 197 und 200; Apotheker-Zeitung 1895, 5, 98.
2) Besonderer Abdruck a. d. Archiv der Pharmacie. 234. Bd. 3. Heft. 1896.

Hesse ist zunächst mit der Wasserprobe insofern zu anderen Resultaten gelangt, als er für das chemisch reine Chininsulfat den Titre 9,4 c. c. (Kubli 10 c. c.) konstatiert hat, welcher Titre von je 1 Proz. Hydrochininsulfat nicht um 0,6 c. c., wie ich gefunden, sondern um 0,4 c. c. erhöht wird. Der von Hesse für das Cinchonidinsulfat gefundene Wert stimmt mit dem von mir angegebenen, 0,4 c. c. proProzent, überein.

Unterdess ist auch von A. Weller¹), dem Mitarbeiter an der modifizierten Ammoniakprobe, eine "Durchprüfung" meiner Proben erschienen, welche ihn, wie er glaubt, zu dem Urteil berechtigt, dass die Wasserprobe "keinerlei hinreichend in Betracht kommende Vorzüge" vor der modifizierten Ammoniakprobe aufzuweisen habe. Als vorläufige Antwort diene Weller das am Schluss dieses Aufsatzes gesagte, in welchem ich beide Proben einer vergleichenden Betrachtung unterziehe. Uebergehend auf die weitere Besprechung der Hesse 'schen Nachprüfung meiner Methode, bemerke ich noch, dass Weller mit der Wasserprobe gleich mir für das chemisch reine Chininsulfat den Titre 10 c. c. findet, wie solches aus seinen Versuchen hervorgeht.

Hesse zieht aus seinen oben erwähnten Resultaten unter anderem den Schlus, dass es mir nicht gelungen sei, ein reines Chininsulfat in der Form darzustellen, wie es absolut nötig sei, wenn es mit dem fabrikatorisch dargestellten Sulfat verglichen werden soll. Dem gegenüber verweise ich auf meine Originalabhandlung²), in der gesagt ist, dass als Material zu meinem Normalchinin unter anderem die fabrikatorisch dargestellten sogenannten chemisch reinen Chininsulfate der Firmen Zimmer und Trommsdorff diente, von denen die Marke Zimmer wahrscheinlich von Hesse selbst dargestellt war.

Da mein Normalchinin mit dem Titre 10 c. c. als Grundlage aller meiner Versuche diente, so war die Beschuldigung Hesse's, eines gewiegten Chinologen, für mich nicht gleichgültig.

Ich bat daher Hesse brieflich mir etwas von seinem Chininsulfat mit dem Titre 9,4 c. c. zu überlassen. Als Antwort erhielt ich die Mitteilung, daß er leider nicht mehr im Besitz dieser Substanz

¹⁾ Pharm. Zeitung. 1896. 28.

²⁾ Pharmazeutische Zeitschrift für Rulsland. 1895. S. 612.

sei, dass er mir aber schon vor Empfang meines Briefes von einem anderen, auch von ihm dargestellten Chininsulfat eine Probe abgesandt habe mit der Bitte, dasselbe mittelst meiner Wasserprobe zu untersuchen, da zwischen ihm und einem Fachgenossen in den beiderseitigen Resultaten der Prüfung dieser Substanz Differenzen sich ergeben hätten.

Es seien daher die Resultate meiner Prüfung dieses Sulfats ausführlich hier angeführt.

I. Lösung aus 1,80 Chininsulfat, wie in meiner Wasserprobe angegeben, dargestellt. Die Temperatur des Wasserbades war also während der 1/2 Stunde genau 200 C.

Versuch 1. Zu 5 c. c. Lösung, nachdem letztere mit 3 Tropfen Monocarbonatlösung (1+10) versetzt war, ließ man 8 c. c. destilliertes Wasser von 20° C. auf einmal hinzufließen, dann tropfenweise unter Drehen oder jeweiligem sanften Wenden, bis zum vollständigen Verschwinden der Trübung. Es wurden genau 10 c. c. Wasser verbraucht.

Versuch 2. Ebenso ausgeführt, wurden 9,9 c. c. Wasser verbraucht.

Versuch 3. Ebenso ausgeführt, nur ließ man 8,5 c. c. Wasser auf einmal hinzufließen, dann tropfenweise. Es wurden genau 10 c. c. Wasser verbraucht.

Versuch 4. Ebenso ausgeführt, ergab dasselbe Resultat.

Versuch 5. Ebenso, nur ließ man 10 c. c. Wasser auf einmal hinzufließen; nach 3 maligem, etwa 15 Sekunden währenden Wenden verging die Trübung.

Versuch 6. Ebenso ausgeführt ergab dasselbe Resultat. In allen diesen Versuchen zeigten die Mischungen, unmittelbar nach der Endreaktion gemessen, die Temperatur von $20-20^{1/2}$ C.

II. Dieselbe Menge Lösung aus 1,793 Chininsulfat von einem Praktikanten des Laboratoriums dargestellt. Die Temperatur des Wasserbades war während der $^{1}/_{2}$ Stunde genau 20° C.

Die Versuche, ebenso wie im Vorhergehenden ausgeführt, ergaben genau den Titré 10 c. c.

III. Dieselbe Menge Lösung aus 1,793 Chininsulfat dargestellt. Die Temperatur des Wasserbades war aber während der $^{1}/_{2}$ Stunde nicht, wie in der Vorschrift angegeben, 20° C., sondern $19^{1}/_{2}^{\circ}$ C. Die Versuche, ebenso, wie angegeben, ausgeführt, ergaben den Titre 9,6 c. c.

Die Lösungen I und II. der Carbodioxydprobe unterworfen, ergaben genau je 1,4 c. c. Chinincarbonat. Dasselbe zeigte sich nach 5 Minuten und ließ, während des Einleitens von Kohlensäure betrachtet, nichts Körniges wahrnehmen.

Aus den mit den Lösungen I und II nach beiden Proben angestellten Versuchen geht hervor, dass wir es unzweiselhaft mit chemisch reinem Chininsulfat zu thun haben. Wenn daher Hesse für sein chemisch reines Chininsulfat, welches er seinen Nachprüfungen zu Grunde legte, den Titre 9,4 c. c. konstatiert hatte, so hatte er allem Anschein nach kein chemisch reines Chininsulfat unter Händen: es waren unbekannte Substanzen beigemengt, welche den von mir für Normalchinin gefundenen Titre herabsetzten.

Wenn aber Hesse zu seinen Nachprüfungen das in Rede stehende, mir zur Untersuchung übersandte Chininsulfat benutzt hatte, dann hatte er die Vorschrift zur Darstellung der Lösungen aus demselben nicht eingehalten: Das Wasserbad hatte während der ¹/₂ Stunde weder die Temperatur von 20, noch $19^{1}/_{2}$ C., sondern die Temperatur von $19-19^{1}/_{2}$ C., woraut unzweifelhaft die mit der Lösung III angestellten Versuche hinweisen.

Offenbar hatte Hesse zur Darstellung seiner Chininlösungen ein zu kurzes Thermometer benutzt 1), das, wenn das untere Ende im Wasser des kleinen Wasserbades sich befindet, das richtige Ablesen verhindert, so daß man sich sehr leicht, wie ich mich überzeugt habe, um 1/2—10 C. nach unten, im gegebenen Fall unter 200 C., versehen kann.

Aber noch ein anderer Umstand könnte zu Hesse's abweichenden Resultaten wenigstens etwas beigetragen haben. Hesse läst die Monocarbonatlösung (1 + 10) aus dem "reinen Natriumcarbonat" darstellen, während ich das chemisch reine wasserfreie Salz vorschreibe, so dass man im Zweifel ist, welches Salz Hesse genommen hat. Hatte Hesse das krystallisierte oder auch zum Teil verwitterte Salz genommen, so konnte das Chinin aus der Lösung nicht vollständig gefällt werden.

Anlangend die Titredifferenzen zwischen Hesse's und meinen Versuchen in Bezug auf das Hydrochininsulfat, so sei hier Folgendes erwähnt: Das chemisch reine Hydrochininsulfat Marke Zimmer, welches ich vor einigen Jahren verschrieben und meinen Versuchen

¹⁾ Durch einen nachträglichen Brief Hesse's wird sowohl diese Annahme als auch die, dass das mir zur Untersuchung übersandte Chininsulfat Hesse zu seinen Nachprüfungen diente, bestätigt.

zu Grunde gelegt hatte, zeigte pro Prozent den Titre 0,6 c. c.; dasselbe Alkaloidsalz Marcke Merck in Darmstadt und einer belgischen Fabrik, letzteres dem chemischen Laboratorium der hiesigen Universität entnommen, zeigte den Titre 4 resp. 4,5 c. c. Diese Titredifferenzen schreibe ich noch einer Verunreinigung des käuflichen Hydrochininsulfat, sei es mit anderen Hydrobasen, sei es mit Cinchonidin oder Chinidin, zu. Infolgedessen sehen wir auch in dem Verhalten dieses Alkaloidsalzes der Carbodioxprobe gegenüber, je nach der Marke, geringe Differenzen, Aus meinen Aufzeichnungen seien deshalb die bezüglichen Resultate, die ich mit käuflichem Hydrochininsulfat erhalten, angeführt, desgleichen des Vergleichs halber auch die Resultate von Hesse.

Kubli			Hesse			
Hyd Mar im	shalt an lrochinin- sulfat ke Merck Normal- chinin.	Chinincarbonat- Volumen	Gehalt an Hydrochinin- sulfat Marke Zimmer im Normal- chinin.	Chinincarbonat- Volumen	Gehalt an Hydrochinin- sulfat Marke Jobst - Hesse im Normal- chinin.	Chinincarbonat- Volumen
1 H 2 4 8	Prozent	1,4 cc. gegen 1,5 cc gegen 1,4 , gegen 1,0 ,	1 Prozent 2 " 3 " 5	1,2—1,3 cc.	2 Prozent 4 , 8 ,	0,9 cc. 0,4 cc. keine Spur ¹)

Aus meiner Originalabhandlung²) ersieht man, daß die drei übrigen Nebenalkaloide: Cinchonidin, Chinidin und Cinchonin, einzeln oder gemengt, bei einem Gehalt von 1 Prozent im Normalchinin die Menge des Chinincarbonats aus dem letzteren von 1,4 c. c. auf 1,8, ja 2 c. c. vermehren, während ein größerer Gehalt des Nebenalkaloides eine gewisse Grenze übersteigt. Vergleichen wir mit diesen Resultaten die für das Hydrochininsulfathaltige Normalchinin erhaltenen und vorstehend erwähnten Resultate, so finden wir, daß das Hydrochininsulfat Marke Zimmer, ob viel oder wenig dem Normalchinin beigemengt, die Menge des Chinincarbonats um ein und denselben Wert, nämlich um 0,1—0,2 c. c. vermindert, während das

¹⁾ Ob Hesse diesen Versuch angestellt hat oder nicht, ist mir nicht ganz klar, jedenfalls sagt er strikt auf S. 6 seiner Broschüre, dass bei diesem Prozentgehalt keine Abscheidung mehr erfolgt.
2) A. a. O. S. 674.

Hydrochininsulfat Marke Merck schon eine gewisse Neigung verrät, bei zunehmendem Gehalt die Menge des Chinincarbonats zu vermindern. In der Beziehung zeigen aber beide Marken eine vollkommene Uebereinstimmung, daß dieselben bei einem Gehalt von 1 Prozent die Menge des für das chemisch reine Chininsulfat gefundenen Chinincarbonats nicht vermehren, während wir solches für die drei übrigen Nebenalkaloide gesehen haben. Im Ganzen genommen zeigt daher das Verhalten beider Marken der Carbodioxydprobe gegenüber nur geringe Differenzen.

Vergleichen wir nun mit diesem Verhalten das Verhalten des von Hesse benutzten Hydrochininsulfats, so ist der Widerspruch so groß, daß man zur Annahme geneigt ist, Hesse habe einen ganz anderen Körper unter Händen gehabt. Die Eigenschaft des Hesse'schen Hydrochininsulfats, die Menge des Chinincarbonats aus Chininsulfat zu vermindern, ist größer als Hesse und ich für das Cinchonidinsulfat gefunden, ja sie ist mindestens gleich mit der von mir für das Chinidinsulfat gefundenen. Infolgedessen schlage ich bis auf Weiteres vor, das von Hesse benutzte Hydrochininsulfat als "Jobst-Hesse" zu bezeichnen.

Nachdem Hesse auf S. 5 seiner Broschüre die Uebereinstimmung unserer beiderseitigen Resultate in mancher Beziehung betont, drückt er weiter seine Verwunderung darüber aus, daß bei unseren Prüfungen von Handelssulfaten, welche die Ammoniakprobe ein und derselben Pharmakopoe passiert, Differenzen mit der Wasserprobe sich ergeben hätten, und führt als Beispiele an:

Wie man sieht, ist Hesse in dem Irrtum befangen, dass Chininsulfate, welche ein und dieselbe Ammoniakprobe passiert, auch von gleicher Beschaffenheit sein müssen. Dem ist nun nicht so. Auch die Ammoniakprobe der *Pharmacop. Germ. III*, welche doch den strengsten Maasstab, 4 c. c. Ammoniak, anlegt, läst noch Chininsulfate von sehr verschiedener Beschaffenheit durch. Die obigen Differenzen zwischen unseren beiderseitigen Resultaten erklären sich daher zum Teil dadurch, dass Hesse andere Muster des käuflichen Chininsulfats geprüft hatte, dann aber auch dadurch,

daß Hesse, wie nachgewiesen, bei der Darstellung seiner Chininlösungen überall die Temperatur von 19—19¹/2 statt 20° C eingehalten hatte. — Aut Seite 8, 2. Absatz, seiner Broschüre drückt sich Hesse dahin aus, es sei unwahrscheinlich, daß ein Chininsulfat mit geringerem Titre mehr Verunreinigung enthalten könne, als ein solches mit höherem Titre. Das zeigt von einer gänzlichen Unkenntnis der in meiner Abhandlung enthaltenen Thatsachen. Von allen Nebenalkaloiden des Chinins bildet bekanntlich das Chinidin als Sulfat das löslichste Doppelsalz mit dem Chininsulfat, daher das erstere pro Proz. den Titre des letzteren 6¹/2 mal mehr erhöht als z. B. das Cinchonidinsulfat. Daher wird ein Cinchonidinhaltiges Chininsulfat mit dem Titre 12,60 c. c, 6¹/2 mal mehr Verunreinigung enthalten als ein Chinidinhaltiges Chininsulfat mit demselben Titre.

Daraus geht hervor, dass schon Spuren von Chinidinsulfat beigemengt, den Titre des letzteren sehr beeinflussen können. Daraus geht ferner hervor, dass eine Chinarinde, welche ausser Chinin nur die linksdrehenden Begleiter des letzteren enthält, ein Chininsulfat geben wird, welches bei gleichen oder sogar niederem Titre mehr Verunreinigung enthalten kann, als ein Sulfat, das aus einer Chinarinde gewonnen ist, welche außer den linksdrehenden Begleitern noch Chinidin, wenn auch in Spuren enthält. Allerdings behauptet Hesse, dass speziell das von ihm dargestellte Chininsulfat, Marke Jobst, nicht die "leiseste Spur" Chinidin — bezw. Cinchoninsulfat enthalte, da das von ihm seit mehr als 30 Jahren zur Anwendung kommende Verfahren zur Darstellung des Chininsulfats eine jede derartige Verunreinigung ausschließe. Auf Grund von Versuchen mus ich indes konstatieren, dass käufliche Chininsulfat auch jetzt noch, wenigstens solches, das mit der Wasserprobe geprüft einen hohen Titre ergiebt, geringe Mengen von Chinidin oder diesem und Cinchonin enthält. Das Verfahren, welches ich zur Nachweisung der letzteren angewandt habe, findet man in meiner Originalabhandlung 1) Wenn Hesse dieses Verfahren versuchen wollte, so würde er in manchen Mustern seines Chininsulfats, die einen hohen Titre zeigen, Chinidin ganz bestimmt finden.

Wie aus meiner Originalabhandlung zu ersehen, hat die Prüfung der nach meiner Methode untersuchten käuflichen Chininsulfate für

1) A. a. O. S. 724.

die letzteren pro Prozent Verunreinigung den Titre 0,7-1,0 c. c. ergeben.1) Speziell für die von Hesse nachgeprüften oben erwähnten beiden Sulfate Pharm. Ross. III — vorausgesetzt, dass dieselben mit den von mir geprüften ein und denselben Mustern entstammen --hatte ich pro Prozent Verunreinigung des Titres 0,71 resp. 0,72 konstatiert, was, wenn man die von Hesse gefundenen Titres für die ganzen Sulfate zu Grunde legt, einer Verunreinigung von gegen 7 Proz. $\left(\frac{14,2-9,4}{0.7}\right)$ resp. 8 Proz. $\left(\frac{14,8-9,4}{0.72}\right)$ ergeben würde, während ich durch direkte Prüfung vermittelst einer Methode 7 resp. 9 Proz. gefunden hatte.1). Hesse giebt eine so große Verunreinigung für die von ihm dargestellten "gewöhnlichen Sulfate" nicht zu, sich darauf berufend, dass er nach "einigen Bestimmungen, die er "in anderer Weise vorgenommen, allerdings bei früherer Gelegenheit", nur 6 Proz. Verunreinigung (aus 4 Proz. Cinchonidin- und 2 Proz. Hydrochininsulfat bestehend) gefunden hätte. Es wäre sehr interessant gewesen, wenn Hesse angegeben hätte, wie und auf welche Weise er seine irtiheren Bestimmungen vorgenommen hatte. Der Behauptung Hesse's widersprechen die von ihm selbst erhaltenen Resultate der Carbodioxydprobe, so unvollständig dieselben auch sind. So bat das Sulfat mit dem Titre 14,8 c. c. während 30 Minuten nur geringe Spuren Chinincarbonat ergeben, während letzteres bedeutende Spuren hätte betragen müssen, wenn das Sulfat wirklich nur 6 Proz. Verunreinigung der von Hesse erwähnten Zusammensetzung enthielt. Der Eintritt der Abscheidung wird von Hesse sehr ungenau und lückenhaft bestimmt, obgleich Solches doch wesentlich ist, wenn es gilt, mehr als 5 Proz. Verunreinigung im Chininsulfat zu bestimmen.

Wenn man in meiner Originalabhandlung²) die Resultate der Wasserprobe für käufliche Chiningulfate mit den für künstliche Chiningemische, in denen die Beimengung aus Cinchonidin und Hydrochininsulfat besteht, mit einander vergleicht, so finden wir, daß die Titres pro Proz. Verunreinigung in den ersteren um 0,2 bis 0,6 c. c. mehr betragen als in den letzteren. Diese Differenz erkläre ich mir auf Grund von Versuchen, wie oben erwähnt, durch einen

¹⁾ A. a. O. S. 723.

¹⁾ A. a. O. S. 641 u. S. 723.

geringen Rückhalt des käuflichen Chininsulfats an rechtsdrehenden Begleitern, namentlich an Chinidin. Diese Differenz hat auch Hesse beobachtet, doch da er selbst Spuren von Chinidin in seinem Chininsulfat nicht zuläst, so erklärt er diese Differenz durch die Annahme einer "natürlichen Verbindung" in dem käuflichen Chininsulfat, sei es nun von Chinin mit Cinchonidin oder von Chinin mit Hydrochinin oder von Cinchonidin mit Hydrochinin, die in Form von in Wasser leicht löslichem Sulfat zur Wirkung komme.

Dass die Beialkaloide des Chinins in jeder nach meiner Vorschrift bereiteten Chininsulfat-Lösung, sei dieselbe aus zusammenkrystallisierten Gemengen oder aus bloßen Gemischen gewonnen, in Form von mehr oder weniger löslichen Doppelverbindungen vorhanden sind, welche, bei qualitativ und quantitativ gleicher Verunreinigung des Chininsulfats, auch eine gleiche Zusammensetzung haben, wird durch die vermittelst meiner Methode zutäge geförderten Thatsachen zur Evidenz erwiesen. Der Umstand, dass die Gegenwart von Beialkaloiden die Abscheidung von Chinincarbonat aus solchen Lösungen ganz zu verhindern imstande ist, weist mit Entschiedenheit auf das Vorhandensein von erwähnten Doppelverbindungen hin, welche ihren einheitlichen Charakter sowohl in Form von Basen als verschiedenen Salzen behalten. Auch durch die Carbodioxydprobe entstehen daher in solchen Lösungen Doppelcarbonate, deren Löslichkeit mit der Zunahme des Nebenalkaloides wächst, daher die Abscheidung des Doppelcarbonates, wie wir wissen, auch ganz ausbleiben kann. Die Tendenz des Nebenalkaloides mit dem Chinin Doppelverbindungen einzugehen, ist offenbar eine verschieden große und lässt sich vielleicht aus der größeren oder geringeren Fähigkeit des Nebenalkaloides, aus der bewußten Chininlösung den Carbonat-Niederschlag zu verhindern, ermessen.

Darnach läßt sich den vier Beialkaloiden des Chinins folgende Reihenfolge, die erwähnte Tendens in abnehmendem Grade gedacht, geben:

/ Chinidin Hydrochinin*)
Cinchenidin Cinchenin

¹⁾ Ibidem.
2) Das Hydrochinin "Jobst-Hesse" würde allerdings noch vor Chinidin zu stehen kommen.

Demnach hat das Hydrochinin als das vorletzte Glied in dieser Reihe weniger Neigung, mit dem Chinin innige Doppelverbindungen einzugehen, als das Cinchonidin, desto mehr besteht eine solche Tendenz des Hydrochinins zu den rechtsdrehenden Beialkaloiden, worauf die Versuche 11, 12, 13, 14 und 15 der Tabelle A resp. a in der Wasserprobe 1) hinweisen, wonach der berechnete Titre der Hydrochinin und andere Nebenalkaloide enthaltenden Chinin-Gemische weit hinter dem durch den Versuch gefunzurückbleibt, während beim Fehlen des Hydrochinins eine Titreübereinstimmung zwischen Berechnung und Versach sich zeigt. - Anlangend das Verhältnis des Hydrochinins zu Cinchonidin, so besteht zwischen diesen beiden linksdrehenden Beialkaloiden keine Neigung, Doppelverbindungen zu bildeu, wenigstens nicht bei Gegenwart von Chinin, worauf die Versuche 5 und 6 der Tabelle A resp. a in der Wasserprobe?) hinweisen, nach denen der berechnete Titre mit dem gefundenen übereinstimmt. Ein ebensolches Verhältnis besteht bei Gegenwart von Chinin, zwischen den beiden rechtsdrehenden Beialkaloiden Chinidin und Cinchonin, desgleichen zwischen Cinchonidin und den beiden letzteren⁸). In einem Chininsulfat also, welches mit Hydrochinin und Cinchonidinsulfat allein verunreinigt ist, befinden sich die beiden Salze der Nebenalkaloide nur mit dem Chininsulfat verbunden, eine dritte Form. wie Hesse sie annimmt, Hydrochinin-Cinchonidinsulfat, ist nicht zulässig. Diese beiden ersten Doppelverbindungen gehören aber keineswegs zu den leicht löslichen Verbindungen, worauf der geringe Wasserverbrauch hindeutet, den dieselben in der Wasserprobe erfordern. Wollte man aber einem solchen Chininsulfat selbst nur Spuren Chinidinsulfat hinzufügen, so würde, wie wir wissen, der Titre desselben eine bedeutende Zunahme erfahren.

Aus diesen Betrachtungen geht hervor:

1. In den nach meiner Vorschrift bereiteten Lösungen der Chininsulfate des Handels oder der künstlichen Chininsulfat-Gemenge sind die 4 Beialkaloide — vorausgesetzt, dass sie alle 4 an der Verunreinigung partizipieren — in Form von mehr oder weniger lös-

¹⁾ A. a. O. S. 641.

²⁾ A. a. O. S. 641.

⁸⁾ S. Die Versuche 7, 8, 9 u. 10 a. a. O. S. 641.

lichen Doppelverbindungen vorhanden, sei es von Chinin mit den Beialkaloiden, sei es von Hydrochinin mit Chinidin oder Cinchonin.

2. Die Hypothese Hesse's von einer "natürlichen Verbindung", d. h. leicht löslichen Doppelverbindung, sur Erklärung der oben erwähnten Titredifferenz ist hintällig, so lange Hesse nur Cinchonidin- und Hydrochininsulfat als Verunreinigungen in seinem "gewöhnlichen" Sulfat zuläfst. Hesse wird also nolens volens eingestehen müssen, daß sein Chininsulfat *Pharm. Ross. III* Chinidinhaltig war, oder wenn dieses nicht der Fall war — natürlich war es dann auch ein anderes Muster als das von mir untersuchte —, dann enthielt es einen bedeutend größeren Gehalt an Cinchonidin- und Hydrochininsulfat, als Hesse nach einer anderen Bestimmung gefunden haben will.

Auf S. 6 seines Sonderabdruckes, bei Gelegenheit der Besprechung der Carbodioxydprobe, sagt Hesse unter Anderem, dass die Chinincarbonat-Menge "durch 30 Minuten anhaltendes Rütteln und Stampfen" dem Volumen nach zu bestimmen sei. Ferner: "Es werden also an den Experimentierenden Bedingungen gestellt, die in verschiedener Weise erfüllt werden können. So ist das nicht gleichgültig für den Versuch, ob die Kohlensäureblasen groß oder weniger groß sind u. a. m." In Bezug auf die Bestimmung des Volumens des Chinincarbonat-Niederschlages sage ich in meiner Originalabhandlung wörtlich, "dass man den den Niederschlag und die Flüssigkeit enthaltenden Cylinder, bei senkrechter Haltung auf einen nicht harten Gegenstand, etwa ein Buch so lange gelinde aufstößt", bis Konstanz des Volumens etc. eingetreten, was etwa bis 16-30 Minuten dauern würde. Wie man sieht, ist hier von einer Manipulation die Rede, die gar nicht verschieden ausgeführt werden kann, denn wollte man stark aufstolsen, dann liefe man Gefahr, dals der Niederschlag aufgewirbelt oder sogar aus dem Zylinder hinausgeschleuder werden würde; ausserdem ist "aufstoßen" hier höchstens mit klopfen bedeutend, aber keineswegs mit "rütteln" und "stampfen".

In Bezug auf Kohlensäureblasen sage ich nur, dass man einen regelmässigen Strom von "etwa 80—100 Blasen pro Minute" in die Chininlösung einzuleiten habe. Von einer Größe der Blasen spreche ich gar nicht, folglich hat dieser Umstand gar keinen Kinflus auf

das Resultat; natürlich setze ich voraus, das jeder Apotheker oder Chemiker es weiss, von welchem Durchmesser etwa das Glasrohr zu sein hat, welches einen Kipp'schen Apparat von 400—600 ccm Inhalt mit einem die Chininlösung enthaltenden Glascylinder von 25 bis 30 ccm Inhalt und 2 cm Durchmesser verbindet.

Wenn man den Chinincarbonat-Niederschlag, der sich während des 1/2stündigen Einleitens von Kohlensäure ausscheidet, beobachtet — natürlich setzt das voraus, dass man als Wasserbad ein Glasgefäs benutzt —, so sindet man, dass derselbe entweder gekörnt, amorph, dem Auge erscheint. Dass derselbe, unter dem Mikroskop betrachtet, stets schön krystallisiert und zwar meist aus zu Büscheln vereinigten Nadeln bestehend erscheint, habe ich in meiner Abhandlung erwähnt. Wenn man während des Einleitens von Kohlensäure gar keinen Niederschlag oder nur Spuren desselben erhält, so sieht man doch häufig am andern Tage, dass auf der innern Glaswand und dem Boden des Cylinders sich krystallinische Gebilde von der in meiner Abhandlung¹) bezeichneten Form ausgeschieden haben, die ich indessen niemals als "gekörnt" bezeichnet habe, wie Hesse auf S. 7 seiner Broschüre behauptet.

Die Carbodioxydprobe erscheint Manchem³) auf den ersten Blick kompliziert und umständlich, doch wird Niemand das behaupten, der sich mit der Probe einigermaßen vertraut gemacht hat, denn sie gehört in Wirklichkeit zu den wenigen Methoden, die bei den einfachsten Manipulationen und einer Arbeitsdauer von nur 1½ bis 2 Stunden die schönsten Resultate giebt. Man erfährt durch sie bekanntlich sehr genau den prozentischen Gehalt der Verunreinigung³) im Chininsulfat, ganz abgesehen von deren qualitativer Zusammensetzung; mit der Wasserprobe kombiniert, giebt sie uns sogar Aufschluß über die qualitative Zusammensetzung der Verunreinigung. Sie hat den großen Vorzug vor vielen anderen Methoden, daß wenn die vorgeschriebenen Kautelen auch nicht strenge eingehalten sind, die Resultate dadurch nicht merkbar beeinflußt werden. Nur die Chininlösung muß während des Einleitens von

¹⁾ A. a. O. S. 692.

²⁾ A. Weller z. B. Pharmaz. Zeitung. 1896. No. 28.

⁸⁾ Bis 5 Proz. inkl. bekanntlich durch das Vol. des Niederschlages, von 6-10 Proz. inkl. durch die Zeit des Eintritts der Abscheidung.

Kohlensäure in dieselbe möglichst genau 15°C. zeigen, auch darf die Kohlensäure selbst keine Luft enthalten. Wir kennen auf dem Gebiete der quantitativen Bestimmungen viele Methoden, die viel umständlicher, zeitraubender und mehr gebunden an die Einhaltung verschiedener Bedingungen sind, als die Carbodioxydprobe, und doch nicht diese schönen Resultate geben. Wegen der längeren Zeitdauer, welche die Probe in der Ausführung verlangt, eignet sie sich allerdings für offizinelle Zwecke weniger als die Wasserprobe; doch dazu ist sie auch garnicht bestimmt. Sie ist dazu da, um eventuell die Resultate der Wasserprobe in der genannten Richtung zu ergänzen. Sie eignet sich für Chininfabriken, Drogenhandlungen und größere Apotheken, überhaupt da, wo es darum zu thun ist, den genauen Gehalt der Verunreinigung im Chininsulfat zu ermitteln oder die verschiedenen Chininmarken einer genauen vergleichenden Prüfung zu unterziehen.

Anlangend das von Hesse zum Schluß gefällte Urteil, die Carbodioxydprobe gestatte keine genaue Kontrolle der Resultate der Wasserprobe und letztere gebe zu Differenzen Veranlassung, die größer sein können, als die durch offizinelle Probe erhaltene — gern möchte ich wissen, welche Versuche Hesse angestellt hat, welche ihn zu dieser Behauptung berechtigen —, so hat dieses Urteil insoern gar keinen Wert. als Hesse, wie oben gezeigt wurde, die richtige Darstellung der Chininlösungen, das Fundament meiner beiden Proben, nicht beobachtet hat. Trotzdem ist Hesse, wie wir gesehen haben, relativ zu denselben Resultaten gelangt wie ich, sowohl mit der Wasser- als mit der Carbodioxydprobe. Er findet z. B. mit der Wasserprobe, dass die von ihm angewandten Nebenalkaloidsalze, Cinchonidin- und Hydrochininsulfat, den Titre des schwefelsauren Chinins proportional ihrem Gehalt im letzteren erhöhen — was jedenfalls für die Genauigkeit und rationelle Basis der Methode mehr als alles Andere spricht, — während von einer solchen Proportionalität bei der Ammoniakprobe, als der rationellen Basis entbehrend — sie lässt unter anderen das Chininsulfat nur zum Teil auflösen — garnicht die Rede sein kann. Weller selbst findet z. B., dass wenn Chininsulfat nur 3 Proz. Cinchonidinsulfat enthält, so beträgt der Titre pro Proz. des letsteren etwa 0,2 c. c., während bei einem Gehalt von 7 bezw. 9,4 Proz, Cinchonidinsulfat die resp. Titres pro

Proz. etwa 0,4 und 0,75 c. c. betragen. Ein Gehalt unter 1,5 bis 2 Proz. Cinchonidinsulfat entzieht sich mit der Ammoniakprobe gans dem Nachweise¹). Warum übersieht Hesse diese großen Mängel der modifizierten Ammoniakprobe, indem er die Wasserprobe mit der letzteren vergleicht? Auch über manche andere sehr bedeutende Vorzüge der Wasserprobe vor der modifizierten Ammoniakprobe schweigt Hesse, indem er die beiden Proben mit einander vergleicht, so z. B. darüber, dass die erstere 50 c. c. Filtrat giebt, während die letztere zuweilen kaum 10 c. c. desselben giebt, namentlich bei der Anwendung auf Chininhydrochlorid, daher bei der modifizierten Ammoniakprobe erstens Kontrol-Versuche zuweilen garnicht angestellt werden können, zweitens wegen der bekannten Absorptionskraft des Filtrierpapiers für Chinin und seine Nebenalkaloide schon merkliche Mengen des gelösten Chininsulfats nicht zur Wirkung gelangen. An dieser Stelle sei angeführt, dass man sur Wasserprobe auch eine halbe Portion der Chininlösung,²) also ans 0,9 verwitterten Chininsulfat, darstellen kann. In diesem Fall darf das zu benutzende Filter nur einen Durchmesser von 7 cm haben.

Auch die vorgeschriebenen Kautelen braucht man im Allgemeinen bei der Wasserprobe weniger ängstlich zu beobachten, als bei der modifizierten Ammoniakprobe. So z. B. übt der Umstand, daß wenn die Chininlösung oder das Wasser, das zum Wiederauflösen des gefüllten Chinins dient, nicht genau 200 C. zeigen, keinen merkbaren Einfluß auf das Resultat aus. Dasselbe erweist sich auch, wenn das Kochen der Chininlösung länger oder kürzer als 5 Minuten gedauert hat, was ja auch Hesse gefunden hat. Dadurch wird der Einwand Weller's, daß Gemische von Chininsulfat mit den Sulfaten der Nebenalkaloide gegen die Einwirkung des Wassers bei hoher Temperatur sehr empfindlich sind, indem nicht unerhebliche Mengen der freien Basen abgeschieden und dadurch dem Nachweise entzogen werden, — hinfällig, wenigstens ist dieser Einwand nicht zutreffend, wenn das Verhältnis des Chininsulfats zu Wasser, wie vorgeschrieben, 1:30 beträgt. Dagegen sind

¹⁾ Separatabdruck II. u. III. a. d. Archiv d. Pharmacie 1887. S. 19. 5) A. a. O. S. 610.

⁵⁾ Pharmaz. Zeitung 1896. No. 28.

folgende Kautelen bei der Wasserprobe auf's Genaueste einzuhalten: 1) Die Chininlösung wird nach dem Kochen unter einem kalten Wasserstrahl unter Umschütteln auf 19-20° C. abgekühlt; 2. sie kommt dann auf 1/2 Stunde in ein Wasserbad von 200 C., welche Temperatur während dieser Zeit genau einzuhalten ist1). Das Einhalten dieser Temperatur macht ja gar keine Schwierigkeiten, da ja die Zeitdauer im ganzen nur 1/2 Stunde , beträgt. Im Winter fügt man dem Wasserbad von Zeit zu Zeit, sobald die Temperatur zu sinken droht, etwas heißes Wasser hinzu, während man im Sommer eventuell etwas Eiswasser von Zeit zu Zeit zuzugießen hat. Auf diese einfache Weise läßt sich die Temperatur sehr genau regulieren; allerdings erfordert das während der 1/2 Stunde ein fest ununterbrochenes Beaufsichtigen. Das Einhalten der Temperatur von 60-65° C. während einer halben Stunde, ferner 15° C. während 2 Stunden, wie sie die modifisierte Ammoniakprobe erfordert, ist jedenfalls viel umständlicher, das Resultat dagegen aus oben angeführten und anderen Gründen²) ein mangelhaftes, unzuverlässiges, der angewandten Mühe nicht entsprechendes. (Vergl. hierüber auch die kritischen Bemerkungen in No. 8 der "Süddeutschen Apotheker-Zeitung)". Zum Schlus sagt Hesse: "Allerdings lässt sich nicht leugnen, dass nach der Wasserprobe die Menge der Verunreinigung mehr zur Beobachtung gelangt als wie bei der modifizierten Ammoniakprobe, allein für den Apotheker kann die Frage nach der Menge der Verunreinigung garnicht in Betracht kommen, sondern nur, ob das Chininsulfat die vorgeschriebene Probe hält oder nicht hält. Als ob es nur ein Vorzug der Ammoniakprobe wäre, darzuthun, ob das Chininsulfat die Probe hält oder nicht hält! Dieser Vorzug läßt sich, wie wir wissen, durch die Wasserprobe viel sicherer und 3-4 mal schneller erreichen, außerdem gelangt durch sie, wie Hesse selbst gesteht, die Menge der Verunreinigung mehr zur Beobachtung, was für den Apotheker, einem ge bildeten Manne, garnicht gleichgiltig sein kann.

Nach dem Dargelegten ist nicht zu verkennen, dass Hesse in seinem Urteil parteiisch ist; ja, es zeigt sich, wie wir gesehen

¹⁾ Wie während dieser Zeit weiter zu verfahren ist, findet man in der Vorschrift.

²) Siehe meine Kritik a. a. O. S. 594.

haben, eine gewisse Tendenz, meine Methode zu verdächtigen; sollte vielleicht der Umstand dazu beigetragen haben, dass ich in manchen Mustern des von Hesse dargestellten Chininsulfats vermittelst meiner Methode mehr Verunreinigung gefunden habe, als Hesse zugestehen will? Ich glaube fast.

Kiew, den 20. Juli 1896.

Arbeiten aus dem pharmazeutischen Institute der Universität Bern.

Untersuchungen über die Sekrete.

Mitgeteilt von A. Tschirch.

21. Ueber das Dammarharz.

Von G. Glimmann.

(Eingegangen am 8. VIII. 1896.)

Da die bisherigen Arbeiten über das Dammarharz viele Lücken aufweisen, und eine einheitliche Studie über dieses Harz nicht vorliegt, so habe ich es nochmals unternommen, dasselbe einer Untersuchung zu unterziehen.

Ueber die Stammpflanzen des Dammarharzes werden die verschiedensten Angaben gemacht, welche mir sämtlich nicht ganz korrekt erscheinen. Das von mir untersuchte Harz, eine Handelssorte bester Güte aus Batavia, scheint seiner chemischen Zusammensetzung nach keiner Conifere zu entstammen, sondern einer Dipterocarpee oder Burseracee.

Die bekannten Coniferen-Harze bestehen vorwiegend aus Harzsäuren, während das von mir untersuchte Harz zum weitaus größten Teil aus Resenen bestand. Tschirch erwähnt in seinen Indischen Heil- und Nutspflanzen¹), gestützt auf Beobachtungen an Ort und Stelle, dass Dammar das Produkt einer großen Anzahl von Bäumen ist, wie z. B. Canariopsis-, Hopea-, Canarium-, Vatica-Arten u. s. w. Will man über die Abstammung dieses Harzes eine Angabe machen, so finde ich die von Tschirch erwähnte am richtigsten. Er sagt: Ein Harz von Dipterocarpeen-, Coniferen- und Burseraceen-Gat-

^{. 1)} Tschirch, Indische Heil- und Nutzpflanzen S. 129.

tungen, besonders von Hopea, Vatica und Dammaraarten stammend.

Die Angaben über die Löslichkeitsverhältnisse sind auch nicht tibereinstimmend. Nur Chloroform, Benzol, Schwefelkohlenstoff und Schwefelsäure lösten völlig das von mir untersuchte Harz, während Aether, absoluter und verdünnter Alkohol, Toluol, Aceton, Anilin, Petroläther und Essigsäure nur teilweise lösten. Zur Darstellung eines Reinharzes schlug ich denselben Weg ein, wie er früher schon von Tschirch und Aweng¹) benutzt worden ist. In einem eigens zu diesem Zweck konstruierten großen Soxhlet-Apparat aus Zinkblech wurden Patronen aus Fliesspapier mit Harzpulver gefüllt gebracht und diese mit absolutem Alkohol bis zur völligen Erschöpfung ausgezogen. Der Alkohol wurde wiederholt erneuert, doch löste sich die Hauptmenge des Harzes schon beim ersten Extrahieren. Diese vereinigten Auszüge wurden in destilliertes Wasser gegossen und schied sich ein rein weißer Körper ab, dessen Schmelzpunkt bei 1000 lag. Löslich war dieses Reinharz in Aether, absolutem Alkohol, Chloroform, Benzol, Schwefelkohlenstoff und Schwefelsäure; die alkoholische Lösung zeigte schwach saure Eigenschaften. In der Fällungsstüssigkeit befand sich ein Bitterstoff.

Die völlige Erschöpfung des Harzes im Soxhlet-Apparat nahm ungefähr 6 Monate in Anspruch, 33 Proz. des Harzes erwiesen sich als unlöslich und hinterblieben als grau-weiße bimsteinähnliche Masse.

Durch trockene Destillation des Reinharzes wurden Kohlenwasserstoffe erhalten, die durch Fraktion sich nicht einengen ließen. Die trockene Destillation des Reinharzes ergab ein Produkt, in dem sich phenolartige Körper nachweisen ließen. Das ätherische Oel, gewonnen durch Destillation des Reinharzes mit Wasserdämpfen, war nur in geringer Menge vorbanden, es hatte pfefferähnlichen Geruch, bellgelbe Farbe und siedete bei 82°. Durch Einwirkung von Schwefelsäure färbte sich das Oel schön rot.

Die Prufung des Harzes auf Aldehyde nach Tschirch und Lüdy¹) war erfolglos.

¹⁾ Tschirch und Aweng, Archiv d. Ph. 1894. S. 664.
1) Arch. d. Pharm. 1893. S. 52.

In dem mit Alkohol extrabierten Harzanteile konnte eine Säure nachgewiesen werden. Die, der Tschirch'schen Terminologie folgend, da sie eine Resinolsäure ist, Dammarolsäure genannt wurde,

Die Dammarolsäure, welche sich frei im Harz fand, wurde in der Weise gewonnen, daß eine ätherische Reinharzlösung mit Kalilauge 1:1000 geschüttelt wurde, und die völlig klare Lauge alsdann mit Salzsäure gefällt wurde. Das Behandeln der ätherischen Harzlösung mit Lauge wurde solange fortgesetzt, bis letztere keine Fällung mehr durch Säure ergab.

Das Produkt der Fällung wurde gut ausgewaschen, und zeigte sich nach dem Trocknen als ein reiner, aschefreier Körper, leicht löslich in Alkohol, Aether, Chloroform, Benzol, Anilin, Phenol, Schwefelsäure, Essigsäure und Schwefelkohlenstoff. Petroläther löste nur schwierig.

Durch häufiges Lösen in Alkohol und Fällen gelang es die Säure ganz rein zu erhalten; aus der alkoholischen Lösung schieden sich nach längerer Zeit Sphärite ab, die mit der Zeit wuchsen, also den Charakter krystallinischer Bildungen besaßen. Die Elementaranalysen der Säure ergaben folgende Resultate:

C = 76.36 76.54 - 76.49 - 76.31 - 76.36H = 9.09 9.11 - 9.30 - 9.27 - 9.29

Gefunden

Durch Eindampfen einer alkoholischen Lösung der Säure mit Pottaschelösung, stellte ich das Kaliumsalz dar, welches 7,88 — 7,86 — 7,85 — 7,81 Proz. K. enthält, die Formel C₅₅ H₇₈ K₂ O₃ verlangt: K = 8,15 Proz.

Das Kupfersals, aus dem Kaliumsalz durch Fällen mit Kupferchlorid in alkoholischer Lösung, erhalten, ergab 6,6 — 6,13 –6,8 Proz. Kupfer, die Formel C₅₆ H₇₈ CuO₈ verlangt: Cu = 6,68 Proz.

Die Titration der Säure mit Normalkali, behafs Feststellung ührer Besicität, ergab 8,5 Proz. K. Die Formel C₅₆ H₇₈ K₂ O₈ verängt 8,15 Proz. K.

Die Acetylierung der Dammarolsäure wurde im geschlossenen Rohr vorgenommen, und wurden durch Elementaranalyse folgende Resultate erhalten:

Eine vorgenommene Benzoylierung der Säure war ebenfalls erfolgreich, und folgen hier die Ergebnisse der Verbrennung dieses Körpers.

```
0,1194 Substanz ergab 0,3320 CO<sub>2</sub> und 0,0876 H_2O 0,0904 , 0,2536 , 0,0701 . 0,1210 , 0,3405 , 0,0923 ,. Berechnet für die Formel C_{56} H_{79} O_8 (C_6 H_5 CO) C = 76,82 76,59 - 76,50 - 76,74 H = 8,53 8,46 - 8,61 - 8,47
```

Sowohl durch Acetylierung, wie auch durch Benzoylierung der Dammarolsäure wurde die Anwesenheit einer Hydroxylgruppe festgestellt, und folgt die Säure hierin der Theorie Tschirch's, dass die Harzsäuren Oxysäuren sind.

Die Formel der Dammarolsäure ist demnach:

$$C_{54} H_{77} O_8 (OH) (COOH)_2$$

Aus den Analysen der Salze läßt sich schließen, daß die Dammarolsäure zwei Carboxylgruppen enthält, und hierin der Trachylolsäure folgt, mit der sie überhaupt nahe verwandt zu sein scheint.

Konzentrierte Salpetersäure verursachte keine Nitrierung der Säure, sondern oxydierte dieselbe. Schmelzendes Kali wirkte so gut wie gar nicht auf sie ein. Methoxylgruppen ließen sich nicht abspalten.

Die ätherische Lösung des Reinharzes hinterließ nach Entfernung sämtlicher Säure und Verdunstung des Aethers einen Körper, der sich in Alkohol, Aether, Chloroform, Schwefelsäure und Schwefelkohlenstoff leicht löste. Die alkoholische Lösung zeigte keine saure Eigenschaft, und lag der Schmelspunkt bei 65°. Sowohl gegen Natronlauge, wie auch gegen Essigsäureanhydrid, Hydroxylamin und schmelsendes Kali erwies sich dieser Harzanteil resistent, Salpeter-

säure oxydierte denselben. Aus diesem indifferenten Verhalten ergab sich, daß ein Resen vorlag, und stellt dieses $^2/_8$ des Harzes dar. Die Formel C_{11} H_{17} O für das α - D a m m a r - R e s e n ergab sich aus folgenden Elementaranalysen:

```
0,103 Subst. 0,3025 COs und 0,0950 Hs O
0,110 ,, 0,3260 ,, ,, 0,1030 ,,
0,101 ,, 0,2963 ,, ,, 0,0923 ,,

Berechnet: Gefunden:

C = 80 80,05 - 80,00 - 80,00
H = 10,3 10,20 - 10,40 - 10,15
```

Eine Sulfonierung des Resens war von Erfolg begleitet.

Nach dem Erschöpfen der Patronen im Soxhlet mit absolutem Alkohol, hinterblieb ein grauer Körper, welcher sich nur in Chloroform löste. Gereinigt und aschefrei lieferte er folgende analytischen Resultate:

In seinem Verhalten zeigte sich der Körper ebenfalls als Resen, und wurde zum Unterschiede von dem vorhin erwähnten Resene, welches den Namen α -Dammar-Resen erhielt, mit β -Dammar-Resen erhielt, mit β -Dammar-Resen bezeichnet. Der Schmelzpunkt lag bei 2000.

Das von mir untersuchte Dammarharz setzte also sich wie folgt zusammen:

Dammarolsäure (C_{56} H_{80} O_{8})	23,0	Proz.
Wasser	2,5	,,
Asche	3,5	
Unreinigkeiten	8,0	73
a-Dammar-Resen, alkohollöslich	40,0	•9
β-Dammar-Resen, alkoholunlöslich	•	
löslich in Chloroform	22,5	??
Verlust (ather. Oel, Bitterstoff)	0,5	99
_	100,0	Proz.

Eine ausführliche Arbeit über den vorliegenden Gegenstand, in der auch die Litteratur eingehend berücksichtigt wird, erscheint gesondert im Druck.

Mitteilungen aus dem chem. pharm. Institut der Universität Halle.

Von O. Doebner.

1. Ueber das Guajakharz.

Von O, Doebner und E. Lücker.¹)
(Eingegangen den 22. IX. 1896.)

Das Guajakharz — Resina Guajaci — ist in dem dunkelbraunen Kernholz von Guajacum officinale L., einem in Westindien heimischen, mmergrünen Baume aus der Familie der Zypophyllen in einer Menge von ungefähr 25 Proz. enthalten. Es fliesst teils freiwillig oder in Folge von Einschnitten in den Stamm des Baumes aus, größtenteils wird es, besonders auf der Insel Gonave, gegenüber Port-au-Prince, durch Schwelung der mit Einschnitten versehenen Stämme gewonnen. (Resina G. naturalis.) Auch durch Alkohol läset es sich dem Holze entziehen. (Resina e ligno alcohole extracta). Eine verwandte Spezies, Guajacum sanctum L. scheint weniger Harz su liefern.

Das durch seine Härte und sein hohes spezifisches Gewicht ausgezeichnete Guajakholz wurde von den Spaniern im Beginn des 16. Jahrhunderts nach Europa gebracht und seine medizinische Verwendung gegen Syphilis, den "morbus gallicus", welche die Spanier von den Eingeborenen St. Domingos kennen gelernt hatten, wurde von dem kaiserlichen Leibarzt Nicolaus Poll²) 1517, ferner 1518 von dem Salzburger Arzt Leonhard Schmaus³) empfohlen. Im Jahre 1519 erschien sodann die interessante Schrift Ulrich's von Hutten⁴) über das Guajakholz und seine Anwendung gegen Lues. Der hervorragende Pharmakognost Valerius Cordus beschreibt 1540⁵) eingehend die Eigenschaften des Holzes. Das Harz, welchem die Wirkungen der Droge vorzugsweise zuzuschreiben

Valerius Cordus, Historiae stirpium; vergl. Dispensatorium Cordi, III. Auflage, Nürnberg 1598.

Vergl. Ed. Lücker, Inaugural-Dissertation, Rostock 1892.
 Nicolai Poll de Cura morbi gallici per lignum Guajacanum libellus 1517.

^{*)} Leonardi Schmai. De morbo gallico tractatus. Salisburgi 1518.

*) Ulrichi de Hutten, Eq. de Guajaci medicina et morbo gallico liber unus. Moguntiae 1519.

sind, wird in der Londoner Pharmakopoea von 1677 aufgeführt und wir finden die Droge — Lignum Guajaci — auch wieder in der der dritten Auflage der Pharmakopoea germanica. Nachdem die Bedeutung des Guajaks für die Behandlung der Lues Jahrhunderte lang durch die Quecksilber-Therapie völlig in den Hintergrund getreten war, hat in neuester Zeit E. Riecke¹) die Heilwirkung desselben wieder unzweifelhaft festgestellt.

Das Guajakholz erscheint im Handel in Stücken von verschiedener Form und Größe. Dieselben sind infolge einer leichten graugrünlichen Bestäubung undurchsichtig, im Innern gelb bis rotbraun. Das Harz ist sehr spröde und hat einen glasglänzenden, muscheligen Bruch. Es ist löslich in Alkohol, Aceton, Chloroform, Eisessig, nur teilweise in Aether. Auch wässerige Aetzalkalien lösen es auf. Konz. Schwefelsäure löst es mit roter Farbe, die durch Zusatz von Wasser aufgehoben wird. Das pulverisierte Harz ist weiß, wird aber bei Einwirkung der Luft allmählig grün resp. blau. Besonders charakteristisch ist die prächtige Blaufärbung, welche die alkoholische Lösung des Harzes unter dem Einfluß von Oxydationsmitteln, wie Eisenchlorid, Chromsäure, salpetrige Säure, Chlor und namentlich Ozon liefert.

Das Guajakharz ist seit Beginn dieses Jahrhunderts Gegenstand vielfacher Untersuchungen gewesen, unter welchen die älteren von Unverdorben, Buchner, Trommsdorff, spätere von Thierry, Pelletier und Deville, namentlich aber diejenigen von Völkel, Hlasiwetz und seinen Mitarbeitern Gilm und Barth, Hadelich, Schaer, Schönbein, Bötsch und Zeiselhervorzuheben sind. Die hauptsächlichsten Ergebnisse dieser Arbeiten mögenin Kürze mitgeteilt werden.

Nachdem Buchner und Trommsdorff bereits beobachtet hatten, daß das Guajakharz eine Mischung mehrerer Körper von mehr oder weniger ausgesprochenem Säurecharakter sei, wurde von Hlasiwetz³) im Jahre 1859 die krystallinische Guajakharzsäure C_{20} H_{20} O_{4} aus demselben isoliert und näher untersucht. 1862 isolierte Hadelich bich die amorphe Guajakonsäure, der er die Formsl C_{19} H_{20} O_{5} gab und das sogenannte β -Harz, dessen Zusammensetzung indels nicht sicher festgestellt wurde.

¹⁾ E. Riecke, Die Syphilis und der Guajak. Inaugural-Diss. Halle a. S. 1895.

²⁾ Hlasiwetz, Liebig's Annalen, Bd. 112, 182; Bd. 119, 266 Bd. 130, 346.

³⁾ Hadelich, Journ. pr. Chem. 87, 321.

In minimaler Menge beobachtete Thierry die Guajaksäure und Hadelich das Guajakgelb, welche indels nicht näher untersucht sind.

Durch Schmelzen des Harzes, wie auch der Guajakharzsäure mit Kalihydrat wurde von Hlasiwetz und Barth¹) Protocatechusäure $C_8 H_8$ (OH)2 neben flüchtigen Fettsäuren erhalten.

Durch trockene Destillation des Guajakharzes wurden bereits 1826 von Un verdorben 3) zwei ölige Körper erhalten, von denen der leichtere als Guajacen, der schwerere als Guajakhrandsäure von ihm bezeichnet wurde. Der erstere, dessen Zusammensetzung C_5 H_8 O von Deville 3) festgestellt und welcher dann von V ölckel 4) Guajoi genannt wurde, ist, wie Herzig 5) nachwies, identisch mit dem von Lieben und Zeisel 6) aus Propionaldehyd und Acetaldehyd synthetisch dargestellten Tiglinaldehyd $^{\rm CH_8}$ $^$

Das andere Destillationsprodukt des Guajakharzes, die Guajakbrandsäure Unverdorbens, welches dann von Sobrero?) als Pyroguajaksäure, von Pelletier und Deville⁸) als Guajacylhydrür bezeichnet und von letzterem als nach der Formel C₇ H₈ O₂ zusammengesetzt erkannt wurde, erhielt von Völckel⁹) den Namen Guajakol und wurde von Gorup-Besanez¹⁰) als der Monomethyläther des Brenzcatechins C₈H₄<0CH₈ erkannt. Hlasiwetz und Nachbaur¹¹) zeigten, daß neben Guajakol noch das homologe Kreosol CH₈
C₆ H₈-OCH₈, als Destillationsprodukt des Guajakharzes entsteht, sowie OH

ferner das schon von Pelletier und Deville¹⁸) beobachtete, krystallinische Pyroguajacin $C_{19} H_{22} O_3$, welchem nach neueren Analysen Wieser¹⁸) die Formel $C_{18} H_{18} O_3$ giebt.

4) Völckel, Liebigs Annalen, Bd. 89, 348.

7) Sobrero, Liedigs Annal. Bd. 48, 19.

8) Pelletier und Deville, l. c.

9) Völckel, Liebigs Annalen, Bd. 89, 345.

13) Wieser, Wiener Monatchefte 1, 595.

¹⁾ Hlasiwetz und Barth, Liebig's Annalen, Bd. 130, 346.

²⁾ Unverdorben, Poggendorffs Aunalen, Bd. 7, 316.
3) Deville, Journ. für prakt. Chem., Bd. 33, 316.

⁵⁾ Herzig, Wiener Monatshefte für Chem. 1882, 118. 6) Lieben und Zeisel, Ber. chem. Ges., Bd. 14, 932.

Gorup-Besanez, Liebigs Annalen, Bd. 143, 165; Bd. 147, 247.

Hlasiwetz und Nachbaur, Liebigs Annalen, Bd. 106, 339;

106, 382, 119, 277.

¹³⁾ Pelletier und Deville, Liebige Annalen, Bd. 52, 402.

Durch trockene Destillation des Guajakharzes mit Zinkstaub erhielt ferner Bötsch 1) Kreosol, Toluol, Meta- und Paraxylol, wenig Pseudocumol und einen krystallinischen Kohlenwasserstoff C_{12} H_{13} das Guajen.

Zusammensetznug des Harzes.

Versuche von E. Lücker.

Für die Zusammensetzung des Harzes kommen zunächst in Betracht der in Alkohol lösliche Teil — Extrakt — und der in Alkohol unlösliche — die Remanenz.

Letztere besteht aus Holz- und Korktheilen, Gummi und einem amorphen Körper, der von Alkalien aufgenommen und von Säuren wieder gefällt wird, sich aber im Gegensatz zu anderen Stoffen in Alkohol und Aether schwer löst. Durch Kochen mit salzsäurehaltigem Wasser gewinnt man aus manchen Harzproben einen stickstoffhaltigen Körper, der durch Pikrinsäure, Jodjodkalium, Phosphorwolframsäure, Platinchlorid und Gerbsäure gefällt wird. Derselbe besitzt demnach alkaloidischen Charakter.²)

Schliesslich enthält die Remanenz anorganische Salze.

Diese bestehen aus Verbindungen des Kaliums, Calciums, Eisens mit Kohlensäure, Chlorwasserstoff, Schwefelsäure und Kieselsäure.

Das Extrakt dagegen enthält hauptsächlich Guajakharzsäure, Guajaconsäure und β-Harz (Guajacinsäure).

Das Mengenverhältnis zwischen Extrakt und Remanenz einerseits, zwischen den einzelnen Säuren andererseits, ist je nach der Qualität des Hurzes ein sehr wechselndes.). Ebenso weisen die Aschenbestimmungen des Harzes wechselnde Verhältnisse aut, die auf den Gehalt an Remanenz zurückgeführt werden müssen.

Die Bestimmungen verschiedener Harzsorten gaben folgendes Resultat:

		I. Extr	I. Extrakt:						
		I.	11.	Mittel					
Probe	8.	74,92	75,14	75,03					
,	b	98,00	97,95	97,97					
P	C	93,48	93,33	93,40					
₽	đ	75,37	75,47	75,42					
	8	82,98	82,86	82,92					
 79	f	76,9 4	77,12	77,08					
*	g	78,64	78,52	78,58					

¹⁾ Bötisch, Wien. Monatsh. 1880, 615.

²) Dieser stickstoffhaltige Bestandteil konnte in verschiedenen Proben des Harzes nicht nachgewiesen werden.

⁵⁾ Man vergl. a) Rabenau, Am. Journ of Ph. 1888, 12; b) Ward, Jahresber. Ph. u. Toxil. 1887, 180.

	II. Rema	nens:	
	L	II.	Mittel.
Probe a	25,08	24,86	24,96
_ b	2,0	2.05	2,03
_ c	6,52	6,67	6,59
, d	24,63	24,53	24,58
, e	17,02	17,14	17,08
f	23,06	22,88	22,97
. 6	21,36	21,48	21,42
	III. As	che:	
	L.	II.	Mittel.
Probe a	2,08	2,12	2,10
_ b	0,28	0,31	0,295
. 6	1,16	1,34	1,25
, d	3,46	3,55	8,50
. 0	1.96	2.09	2.02

Die bisher bekannte Methode der Trennung der drei alkohollöslichen Hauptbestandteile des Guajakharzes beruht darauf, dass aus der alkoholischen Lösung des Gemisches derselben die Guajakharssture als Kaliumsalz durch alkoholische Kalilauge ausgefällt wird, während die Kaliumsalse der Guajakonsäure und Guajacinsäure (6-Harz Hadelich's) in Alkohol löslich sind. Nach dem Verdampfen des Alkohols werden letztere beiden durch Salzsäure aus der wässrigen alkalischen Lösung gefällt, sodann durch Aether von einander getrennt, in welchem die Guajakonsäure löslich, die Guajacinsäure unlöslich ist.

Nach diesem Trennungsverfahren, welches allerdings auf quantitative Genauigkeit keinen Anspruch machen kann, da Verluste unvermeidlich sind, wurden in einem von Gehe bezogenen Harse in 100 Teilen folgende Prozentmengen der Hauptbestandteile gefunden:

in Alkohol löslicher Teil (Extrakt)	Guajakharzsäure Guajakonsäure Guajacinsäure (& Harz)	11,15 Teile 50,00 11,75
in Alkohol unlöslicher Teil	Remanens hiervon Asche 2,10 Teile Gummi 9,64 Verlust	24,96
		100.00 Telle

Zum Vergleiche sei eine Analyse des Harses von Hadelich!) beigefügt:

¹⁾ Journ. Pract. Chem. 87, 321.

Hadelich	fand:
----------	-------

						_		_	•			
Guajakharzsäure	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	10,50
Guajakonsāure												70,3
β-Harz	•	•	•	•	•	•		•	•	•	•	9,8
Gummi		•	•	•	•		•	•		•	•	5,7
Holzteile												2,57
In Wasser unlösi.:				•								•
fixe Bestanteile	•	•	•		•	•	•	•	•	•	•	0,79
Guajaksāure, Far												2.33
					•						-	99,99

Trockene Destillation des Guajakharses.

Zur trocknen Destillation des Harzes wurden 400 g angewandt die über freiem Feuer auf einem Gasofen erhitst wurden. Im Hals der Retorte condensierte sich der größte Teil des Pyroguajacins, die übrigen Destillationsprodukte wurden, nachdem sie einen Kühler passiert hatten, in Vorlagen aufgefangen, in Aether aufgenommen, die ätherische Lösung durch Chlorcalcium getrocknet, sodann fraktioniert. In Uebereinstimmung mit den früheren Beobachtungen wurden erhalten etwa 20 g Tiglinaldehyd (Siedepunkt 117°), 100 g einer Mischung von Guajakol (Siedepunkt 205°) und Kreosol (Siedepunkt 220°) und 10 gr. Pyroguajacin, außerdem noch bis gegen siedende Oele von kreosotartigem Geruch.

Die Phenol-artigen Hauptbestandteile des Guajakharzes.

I. Guajakharzsäure.

Zur Darstellung der Guajakharzsäure wurde die Vorschrift von Hlasiwetz¹) befolgt: Eine syrupdicke alkoholische Lösung von 1 Teil des Harzes wurde mit einer warmen, konzentrierten weingeistigen Lösung von ½ Teil Aetzkali versetzt, nach 24 Stunden der Krystallbrei von guajakharzsaurem Kalium abgepreßt, der Niederschlag durch wiederholtes Anreiben mit Alkohol und Abpressen und wiederholtes Umkrystallisieren aus verdünntem Weingeist gereinigt, sodenn mit Salzsäure zerlegt. Aus 1½ kg Guajakharz wurden 165 g Guajakharzsäure gewonnen.

¹⁾ Hlasiwets, Liebig's Annal. d. Chem. Bd. 112 S. 182; ibid-Bd. 119 S. 206; ibid. Bd. 130 S. 346.

Zum Umkrystallisieren der Guajakharzsäure eignet sich besonders gut Auflösen in heißem Eisessig und Zusatz heißen Wassers bis zur bleibenden Trübung. Die Guajakharzsäure ist in Uebereinstimmung mit den Angaben von Hlasiwetz¹) unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol, Aether, Benzol, Chloroform, Eisessig, Schweielkohlenstoff, Essigäther. Die ganz reine Säure bildet weiße, glänzende Blättchen vom Schmelzpunkt 860 (nach Hlasiwetz¹) schmilzt sie bei 75—800) und ist von einem schwachen vanilleartigen Geruch. Ihre alkoholische Lösung giebt mit Eisenchlorid eine unbeständige grüne Färbung. In konz. Schweielsäure löst sie sich mit schwach gelber Farbe. In wässerigen Aetzalkalien löst sie sich auf, nicht dagegen in Alkalikarbonaten. Es geht daraus hervor, daß sie phenolartigen Charakters ist, daß sie keine freie Karboxylgruppe, sondern nur Hydroxylgruppen enthalten kann.

Hlasiwetz hat aus seinen Analysen die Zusammensetzung C_{20} H_{26} O_4 gefolgert. — Da die Säure leicht etwas hygroskopische Feuchtigkeit zurückhält, wurde die bei 100° getrocknete Substans analysiert. Die Analysen stimmen besser zur Formel C_{20} H_{24} O_4 als zu C_{20} H_{26} O_4 .

```
I. 0,2292 Substanz lieferten 0,1570 H<sub>2</sub>O u. 0,6130 CO<sub>2</sub>
 II. 0,2058
                                              0,1380 H<sub>2</sub>O u. 0,5506 CO<sub>2</sub>
                                              0,1810 H<sub>2</sub>O u. 0,7092 CO<sub>2</sub>
III. 0,2654
                                     "
                                              0,1560 H<sub>2</sub> O u. 0,6042 CO<sub>2</sub>
IV. 0,2248
           berechnet für:
                                                   berechnet für:
               C<sub>20</sub> H<sub>26</sub> O<sub>4</sub>
                                                       C<sub>20</sub> H<sub>24</sub> O<sub>4</sub>
            (Hlasiwetz)
                C 72,72
                                                           73,17
                H 7,87
                                                            7,31
                               gefunden:
II.
         I.
                                                    Ш.
                                                                         IV.
                                                   72,87
        72,94
                              72,96
                                                                        73.26
                                                     7,57
   H
          7,59
                                7,14
                                                                          7,69
```

Monobenzoyl-Guajakharzsaure.

Um die Zahl der freien Hydroxylgruppen in der Gusjakharssture festsustellen, war es von Wichtigkeit, zu ermitteln, wieviel Benzoylgruppen dieselbe aufzunehmen vermag. Man erhält die Benzoyl-Verbindung leicht durch Schütteln der alkalischen Lösung der

¹⁾ Hlasiwetz, l. c.

Saure mit überschüssigem Benzoylchlorid nach der Schotten-Baumann'schen Methode. Nach etwa 10 Minuten heftigen Schüttelns erhält man einen amorphen Niederschlag, der gut ausgewaschen und getrocknet aus Schwefelkohlenstoff oder noch besser aus einer heißen Mischung von Eisessig und Aceton durch Zusatz von Wasser bis zur bleibenden Trübung krystallinisch erhalten wirde Die Krystalle schmelsen bei 1310, sind fast farblos, unlöslich in Wasser und Alkalien, löslich in Alkohol, Eisessig, Aceton, Essigäther. Konz. Schwefelsäure färbt sie rot unter Zersetzung. Die Analyse gab folgende Werte:

```
I. 0,8066 Substanz gaben 0,1758 H<sub>2</sub>O u. 0,8458 CO<sub>2</sub>
                                          0,1411 H<sub>2</sub> O u, 0,6826 CO<sub>2</sub>
 II. 0,2484
III. 0,3486
                                          0,1970 H<sub>2</sub> O u. 0,9572 CO<sub>2</sub>
                                                   berechnet für:
         berechnet für:
                                               C<sub>20</sub> H<sub>22</sub> O<sub>4</sub> (C<sub>7</sub> H<sub>5</sub> O)s
    C_{20} H_{23} O_4 (C_7 H_5 O)
             C 75,00
                                                           76,11
             H 6,48
                                                            5,97
                                  gefunden:
                        I.
                                                         III.
                                         11.
                   C 75,21
                                       74.97
                                                        74,87
                   H 6,36
                                         6,32
                                                         6,27
```

Diese Zahlen stimmen am besten aut die Formel einer Monobenzoyl-Guajakharzsäure C_{20} H_{23} O_4 $(C_7$ H_5 O). Es deutet die Bildung einer Monobenzoylverbindung auf das Vorhandensein einer freien Hydroxylgruppe in der Guajakharzsäure hin.

Nachdem Hlasiwetz nachgewiesen hat, dass die Guajak-harzsäure neutrale und saure Alkalisalze liefert, denen er die Formel C_{20} H_{24} K_2 $O_4 + 2$ H_2 O und C_{20} H_{25} K $O_4 + H_2$ O giebt, so dürfte nur das eine Metallatom in eine Phenolhydroxylgruppe eingetreten sein. Die Thatsache, dass schon durch Kochen mit Weingeist das neutrale Salz unter Abscheidung von Alkali in das saure Salz übergeht, deutet schon darauf hin, dass das eine Metallatom schwächer gebunden ist.

Die Versuche, durch Spaltung der Guajakharzsäure mittels Chlormethyl im Rohr bei 140° definierbare Produkte zu erhalten, ergaben, wie schon Herzig¹) fand, neben Chlormethyl einen bei 185° schmelsenden, krystallinischen Körper, dessen geringe Menge zu einer näheren Untersuchung nicht ausreichte.

¹⁾ Herzig, l. c.

Bei der trocknen Destillation der Guajakharssäure erhielt Hlasiwetz Guajakol und Pyroguajacin, während er Guajol (Tiglinaldehyd) nicht beobachtete. Diese Beobachtungen können dahin ergänzt werden, daß nach unseren Versuchen außer Guajakol und Pyroguajacin auch Tiglinaldehyd auftritt. Zur Destillation wurden 5 g Guajakharzsäure verwandt; es entwickelte sich Kohlensäure und die gut gekühlten Dämpte kondensierten sich, indem sie zuerst den Geruch des Tiglinaldehyds, dann den des Guajakols zeigten, zu einem Oel. De dessen geringe Menge zur Fraktionierung nicht genügte, wurde es in Alkohol gelöst, und die eine Hälfte mit einige Tropfen Phenylhydrazin erwärmt. Es bildete sich das Phenylhydrazid des Tiglinaldehyds, Nadeln vom Schmelzpunkt 230 bis 233°, die sich allmälig bräunen. Die andere Hälfte lieferte die Reaktionen des Guajakols mit Silberlösung, sowie Eisenchlorid. Durch Zusatz von Wasser zu einer Probe der alkoholischen Lösung fiel ein Krystallmehl vom Schmelzpunkt 1790 aus, das sich als Pyroguajacin erwies.

II. Guajakonsaure.

Diese von Hadelich aus dem Guajakharz 1862 zuerst isolierte Säure wurde nach dem von diesem Chemiker beschriebenen Verfahren mit geringen Modifikationen dargestellt.

Die nach Abscheidung des guajakharzsauren Kaliums aus der alkoholischen Lösung des Harzes nach Hlasiwetz erhaltene alkalische Mutterlauge wurde durch Zusatz absoluten Alkohols noch von kleinen Mengen jenes Salzes befreit, welche abfiltriert wurden. Sodann wurde der Alkohol aus der Mutterlauge verdampft, der Rückstand mit Wasser aufgenommen, durch Essigsäure die Harzsäuren — Guajakonsäure und Guajacinsäure — abgeschieden. Letztere wurden abfiltriert, unter Zusatz von Seesand völlig getrocknet, fein gerieben und am Rückflußkühler mit Aether extrahiert. Die Extraktion wurde so lange fortgesetzt, bis Aether nichts mehr aus dem Rückstand aufnahm, also der Aether-Verdunstungs-Rückstand mit konzentrierter Schwefelsäure keine Rotfärbung mehr zeigte.

Aus dem Aether-Auszug wurde durch Abdestillieren des Aethers die Guajakonsäure gewonnen, während die Guajakinsäure (\$\beta\$-Hars), weil in Aether unlöslich, im Rückstand blieb. Aus 1½ Kilo des Harses wurden 700 g Guajakonsäure erhalten.

Die Angaben von Hadelich über die Eigenschaften der Guajakonsäure konnten in den wesentlichsten Punkten bestätigt werden. Die Säure ist unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol, Aether, Essigäther, Eisessig und Chloroform, schwer löslich in Schwefelkohlenstoff und kaltem Benzol, leichter in heißem.

Die Säure wird am besten durch wiederholtes Lösen in heißem Eisessig oder Alkohol und Eingießen dieser Lösung in Wasser gereinigt. Man erhält sie so als weißes amorphes Pulver, welches, bei 100° getrocknet, kein Krystallwasser abgiebt und dann den Schmelspunkt 74—76° zeigt.

Die Analysen differieren namentlich im Wasserstoffgehalt etwas von denen Hadelich's, was nicht überraschen kann, wenn man berücksichtigt, dass die von Hadelich analysierte Säure nach dessen Angaben 0,8 Proz. Stickstoff enthielt. Die Analysen entsprechen am besten der Formel C₂₀ H₂₄ O₅.

```
I. 0,3236 Substans lieferten 0,2054 H<sub>2</sub> O u. 0,8282 OO<sub>2</sub>
                                                 0,1566 H<sub>2</sub> O u. 0,6486 CO<sub>2</sub>
0,1924 H<sub>2</sub> O u. 0,8108 CO<sub>2</sub>
 II. 0,2544
III. 0,3152
                                                                      gefunden:
  berechn. für: berechn. für:
     C<sub>19</sub> H<sub>20</sub> O<sub>5</sub>
                                 C<sub>20</sub> H<sub>24</sub> O<sub>5</sub>
                                                          1
                                                                        П
                                                                                      Ш
  (Hadelich)
       C 69.51
                                      69,76
                                                       69,58
                                                                      69.49
                                                                                     70,14
       H 6.09
                                       6.97
                                                         7,04
                                                                       6,83
                                                                                      6,79
```

Die Guajakonsäure löst sich im Gegensatz zur Guajakharzsäure leicht in wässerigen und alkoholischen Aetzalkalien, wird indess durch Kohlensäure aus diesen Lösungen gefällt. In Alkalicarbonaten ist sie in der Kälte unlöslich, beim Kochen schwer löslich. Dies Verhalten zeigt, dass die Guajakonsäure keine treie Carboxylgruppe enthält, sondern den Charakter eines Phenols besitzt. Aus den neutralen Lösungen in Alkalien werden durch Chlorbaryum, Bleinitrat, Kupfersulfat, amorphe Niederschläge gefällt. Weder die Niederschläge der amorphen Alkalisalze noch der genannten Salze gaben bei der Analyse konstante Werthe.

Die Analysen der Bensoyl-Verbindung und Acetyl-Verbindung der Guajakonsäure sprechen dafür, daß dieselbe zwei freie Phenol-Hydroxyle enthält.

Dibensoyl-Guajakonsaure.

Zur Darstellung der Benzoylverbindung lößt man Guajakonsäure mit Natronlauge und schüttelt bei stark alkalischer Reaktion mit einem Ueberschuß von Benzoylchlorid. Bei einiger Kühlung entsteht nach kurzer Zeit ein Niederschlag, der durch Außösung in Eisessig und Ausfällung mit Wasser in fast weißer, käsiger Form erhalten wird und bei Befeuchtung mit Alkohol und längerem Stehen krystallinischen Habitus annimmt.

Leider gelang es nicht, größere Mengen krystallinisch zu ererhalten.

Der Körper wurde bis zur neutralen Reaktion gewaschen und getrocknet. Er ist unlöslich in Wasser und kalten wässrigen Alkalien, erst bei längerem Kochen damit läßt sich im Filtrat Benzoësture nachweisen, er löst sich ziemlich schwer in Alkohol, etwas leichter in Aether, leicht in Eisessig, auch in Chloroform und Toluol. Silbernitrat wird weder in der Kälte noch in der Wärme reduziert. Der Schmelspunkt wurde bei 81—83° gefunden.

Chromsäure oxydiert die Benzoylverbindung in eisessigsaurer Lösung. Durch gelindere Oxydationsmittel wird sie nicht angegriffen. Konz. Schwefelsäure zersetzt sie unter Rotfärbung. Die Analysen lieferten Zahlen, welche für eine Dibenzoylverbindung von der Formel

 $C_{20} H_{22} O_5 (C_7 H_5 O)_2$ sprechen. I. 0,3664 Substanz gaben 0,1970 H₂O u. 0,9886 CO₂ II. 0,18**38** 0,1010 H₂O u. 0,4974 CO₂ III. 0,3376 0,1736 H₂O u. 0,9142 OO₂ berechn. für: berechn. für : $C_{20} H_{22} O_5 (C_7 H_5 O)$ $C_{20} H_{22} O_5 (C_7 H_5 O)_2$ C 72,32 73,91 H 6,25 5,79 gefunden: I. II. III. 73,75 73,85 73,84 6,09 5,97 5,71

Diacetylguajakonsäure.

Kocht man Guajakonsäure mit Essigsäureanhydrid einige Stunden im Rückflusskühler, so scheidet sich nach Zusatz von Wässer zu der erkalteten Flüssigkeit ein brauner, amorpher Körper ab, der durch Lösung in Eisessig und Eingießen in viel kaltes Wasser fast weiß und fein verteilt ausgeschieden wird.

Derselbe ist unlöslich in Wasser und kalter Natronlauge, löslich in Eisessig, Aceton, Alkohol und Chloroform.

In eisessigsaurer Lösung wird der Körper von Permanganat und Chromsäure oxydiert. Konz. Schwefelsäure färbt die Verbindung rot.

Der Schmelzpunkt liegt bei 61-630.

67,12

6,37

Die Elementaranalyse ergab folgende Zahlen, welche für die Gegenwart von zwei Acetylgruppen im Molekül sprechen.

66.98

6,44

Die Gusjakonsäure löst sich in konz. Schwefelsäure mit charakteristischer, blutroter Farbe. Sie ist ferner, wie schon oben erwähnt, der Träger der bekannten Bläuung der Gusjakharslösung unter dem Einfluß von oxydierenden Agentien, insbesondere von Ozon. Die Untersuchungen über die Bedingungen der Blaubildung und über die Zusammensetzung des Blaus und die bei denselben erzielten Resultate werden in einem späteren Teil dieser Abhandlung mitgeteilt.

Produkte der trocknen Destillation der Guajakonsäure.

Die Produkte der trocknen Destillation der Guajakonsäure sind vorher noch nicht untersucht worden.

100,0 Guajakonsäure wurden in einer tubulierten Retorte mit vorgelegtem Kühler langsam erhitzt.

Die Säure schmilzt zu einer rotbraunen Flüssigkeit und kommt bei lebhafter Kohlensäureentwickelung in ruhiges Kochen.

Gleichzeitig entwickelt sich ein brennbares Gas, das als Methan sich zu erkennen gab. Anfangs geht ein leichtes, heligelbes Oel von durchdringendem bittermandelölartigem Geruch über, bei höherer Temperatur ein dickflüssigeres, dunkleres Oel von kreosotartigem Geruch, schließlich entstand im Retortenhals ein dunkel-

Doebner, Ber. chem. Ges. XXVII (1894), S. 2023.

gefärbter krystallinischer Körper; sugleich findet unter Bildung weißer Dämpfe und unter Wasser-Abspaltung tiefere Zersetsung statt. In der Retorte bleibt eine poröse glänzende Kohle zurück. Die Menge des rohen Destillats betrug 36 g.

Durch Fraktionierung ließ sich das Destillat zerlegen in 5 g
Tiglinaldehyd CH₈ CH₈
(Siedepunkt 117°),
CH—C—CHO

8 g Guajakol C₆H₄—OCH₈ (Siedepunkt 2020) und 4 g Pyroguajacin.

Der in der Fraktion 115—1200 enthaltene Tiglinaldehyd wurde durch das Verhalten gegen Phenylhydraxin, sowie gegen β-Naphtylamin und Brenztraubensäure identifiziert. In alkoholischer Lösung mit der entsprechenden Menge Phenylhydraxin vermischt lieferte das Oel beim Verdunsten lange Nadeln vom Schmelspunkt 2350, welche allerdings nicht beständig sind, sondern an der Luft unter Bräunung sich bald zersetzen. Eine Verbindung von denselben Eigenschaften lieferte der synthetisch aus Acetaldehyd und Propylaldehyd nach Lieben und Zeisel dargestellte Tiglinaldehyd. Auch die aus jener Fraktion durch dreistündiges Erhitzen mit gleichen Molekülen βNaphtylamin und Brenztraubensäure¹) in alkoholischer Lösung erhaltene Säure stimmte in Eigenschaften und Schmelzpunkt mit der aus synthetischem Tiglinaldehyd dargestellten Crotonyl-β-naphtocinchoninsäure

überein; sie bildet tafelförmige Blättchen vom Schmelzpunkt 2260.

Die zweite Fraktion des Destillationsproduktes der Guajakonsäure zeigte nach mehrmaliger Rektifikation, wobei die ersten Tiglinaldehyd-haltigen Proben getrennt wurden, einen Siedepunkt von 202 — 206 °. Eisenchlorid wurde durch dieselbe grün getärbt, ammoniakalisches Silber schon in der Kälte zu metallischem Silber reduziert.

Die Analyse gab folgende Werte:

¹⁾ Doebner, Ber. d. chem. Ges. 27, 2033.

0,2808 Substans lieferten 0,1741 H₂O und 0,6956 CO₂ berechnet für

Guajakol: C, H, O,

gefunden:

C 67,74

67,55

H 6,45

6,87

Aus diesen Daten ergiebt sich die Identität dieser Fraktion mit Guajakol, welches denselben Siedepunkt und das gleiche Verhalten gegen Eisenchlorid, ammoniakalisches Silber, und Aceton und Schwefelsäure besitzt. Kreosol konnte nicht nachgewiesen werden.

Die in dem Rohöl ausgeschiedenen Krystalle erwiesen sich als Pyroguajacin. Dieselben lösten sich schwer in kaltem absoluten Alkohol, leicht dagegen in heißem Weingeist und wurden durch zweimaliges Umkrystallisieren in Gestalt glänzend weißer, gut ausgebildeter rhombischer Blättchen gewonnen, die fast unzersetzt sublimieren und bei 181 ° schmelzen. Die alkoholische Lösung giebt mit Chlorkalksolution Rotfärbung. Kocht man den Körper mit Schwefelsäure, so entsteht eine gelbbraune Lösung, aus der sich bei Zusatz von Wasser ein gefärbtes Krystallmehl abscheidet, welches sich in Weingeist mit bläulicher Farbe unter starker Fluorescens löst.

Diese Reaktionen des Pyroguajacins sind bisher nicht beobachtet worden, indess Kontrolversuche zeigten auch bei Pyroguajacin, welches aus Guajakharz dargestellt war, ein gleiches Verhalten.

Die Analyse ergab folgende Zahlen:

I. 0,2530 gaben 0,1710 H₂O und 0,7115 CO₂

II. 0,2327 , 0,1552 H₂O und 0,6521 CO₂

berechnet für: berechnet für: gefunden: $C_{19} H_{22} O_3$ (D. und N.) $C_{18} H_{18} O_3$ (W.) I. II.

C 76,51 76,59 76,67 76,40 H 7,38 6,38 7,50 7,39

Diese Zahlen passen zu der von Deville und Nachbaur angegebenen Formel C_{19} H_{22} O_3 .

Dagegen wurde der Wasserstoffgehalt um etwa 1 Pros. höher als von Wieser gefunden.

Einwirkung schmelzenden Kalihydrats auf Guajakonsaure.

20,0 Guajakonsäure und 60,0 Kalihydrat wurden unter Zusatz einiger Gramm Wasser im Silbertiegel erhitzt. Anfangs schwimmt die geschmolzene Säure in zähen Klumpen auf der Lauge, bei längerem Erhitzen mischen sich Lauge und Säure homogen unter starker Aufblähung, bei weiterer Wärmezufuhr nimmt die Mischung unter Volumverminderung steifere Konsistenz an, um sich alsdann unter Gasentwickelung wieder aufzublähen.

Der Versuch wurde als beendet angesehen, als eine herausgenommene Probe mit Schwefelsäure keine Rotfärbung mehr lieferte. Hierauf wurde die Schmelze in Wasser gelöst und mit Kohlendioxyd gesättigt, um etwaige Phenole abzuscheiden, und dann mit Aether behandelt. Nach der Verdunstung des letzteren hinterblieb eine sirupöse, rotbraune Masse, die mit Eisenchlorid, dann Ammoniak behandelt, grüne beziehungsweise violette Färbung zeigte, und ammoniakalische Silber- und alkalische Kupferlösung reduzierte. Der Körper konnte nicht krystallinisch erhalten und seine Zusammensetzung nicht bestimmt ermittelt werden. Derselbe ist möglicherweise Homobrenzkatechin.

Hierauf wurde die Kohlensäure durch Salzsäure ausgetrieben, um Karbonsäuren abzuscheiden, welche durch Aufnahme mit Aether von der wässrigen Salzlösung getrennt wurden. Durch Behandlung mit gespanntem Wasserdampf gelang es, aus der eingeengten ätherischen Lösung flüchtige Säuren abzuscheiden, welche Lakmus röteten und sich nicht klar im Wasser lösten.

Die trocknen Alkaliverbindungen der Säuren lieferten, mit arseniger Säure erhitzt, die Kakodylreaktion, ebenso mit Alkohol und Schwefelsäure einen Fruchtäthergeruch: Essigsäure. Einigermaßen auffallend war das Reduktionsvermögen gegen ammoniakalische Silberlösung. Dasselbe deutet auf Ameisensäure. Der Destillationsrückstand wurde neutralisiert, mit Bleiacetat gefällt und diese Fällung mit Schwefelwasserstoff zerlegt. Das gelbe Filtrat lieferte nach gehörigem Eindampten farblose, sehr schöne Nadeln, die bei 197 bis 1989 schmelzen, ammoniakalische Silberlösung reduzieren und mit Eisenchlorid eine blaugrüne Färbung geben, die durch Zusatz verdünnter Sodalösung in Roth umschlägt. Die Ausbeute war sehr gering. Doch kann nach Schmelzpunkt und den anderen Eigenschaften die Idendität mit Protokatechusäure nicht zweifelhaft sein.

Die Guajakonsäure liefert somit beim Schmelzen mit Kalihydrat Protokatechusäure neben kleinen Mengen flüchtiger Fettsäuren und Körper phenolartigen Charakters, von dem es unentschieden bleibt, ob derselbe Homobrenzkatechin ist oder nicht.

III. Guajacinsaure (Betaharz)¹).

Unter dem Namen Betahars hat Hadelich 1862 einen Bestandteil des Guajakharses beschrieben, der beim Ausziehen der Guajakonsäure durch Aether ungelöst bleibt. (Vergl. Darstellungsverfahren der Guajakonsäure.) Wir bezeichnen diese Substanz mit dem Namen Guajakonsäure.

Dieselbe wird durch Behandlung ihrer alkeholischen Lösung mit frisch geglühter Tierkohle gereinigt und durch Zusatz von Aether aus der alkoholischen Lösung gefüllt.

Die Guajacinsäure ist ein geruch- und geschmackloses hellbraunes Pulver, welches mit leuchtender Flamme ohne Rückstand verbrennt. Dasselbe ist unlöslich, resp. schwer löslich in Wasser, unlöslich in Benzol, Aether, Schwefelkohlenstoff und Chloroform, löslich in Alkohol, Eisessig und Essigäther. Von Aetzalkalien — nicht von Alkalicarbonaten — wird die Guajacinsäure schen in der Kälte leicht gelöst und durch Säuren, auch durch Kohlensäure, wieder gefällt. Die alkoholische Lösung giebt mit Eisenchloridiösung eine unbeständige hellblaugrüne Färbung. In konz. Schwefelsäure löst sich die Guajacinsäure mit rotbrauner Farbe. Ihr Schmelzpunkt liegt bei etwa 2000.

Behufs Analyse wurde die Säure aus der filtrierten alkalischen Lösung durch Salzsäure gefällt, dann durch wiederholtes Lösen in Alkohol und Ausfällen durch Aether gereinigt. Die bei 100° getrocknete Substanz gab folgende Zahlen:

Hadelich, dessen Präparat sticksteffhaltig, also nicht rein war, fand 67,9 Proz. C, 5,8 Proz. H und stellte auf Grund dieser Analyse die Formeln C_{14} H_{14} O_4 oder C_{20} H_{20} O_6 auf.

¹⁾ Hadelich, Jours pr. Chem. Bd. 87, 840.

Da die amorphe Substans nicht die Kriterien der Beinheit hat, so haben obige Analysen natürlich nur einen zweifelhaften Wert. Dieselben entsprechen einigermaßen der Formel C₂₀ H₂₂ O₇.

Bensoylverbindung.

5 Teile Guajacinsäure wurden in einer verdünnten Lösung von 10 g Natronhydrat gelöst und mit 7,5 T. Bensoylchlorid anhaltend geschüttelt. Nach einiger Zeit schied sich ein körniges Pulver aus. Dasselbe wurde durch wiederholtes Lösen in Eisessig und Ausfällen mit Wasser gereinigt, mit absolutem Alkohol und Aether gewaschen. Die Bensoylverbindung stellt dann ein weißes, krystallinisches Pulver dar, welches bei 155—158° schmilst und in Alkalien unlöslich ist. Die Analyse gab Werte, welche für die Formel

 $C_{21} H_{19} O_7 (C_7 H_5 O)_8$

annähernd stimmen.

I. 0,2430 g gaben 0,6430 CO₂ und 0,1165 H₂ O.

II. 0,1994 g gaben 0,5278 CO₂ und 0,0922 H₂ O.

Gefunden Berechnet für C_{21} H_{19} O_7 $(C_7$ H_6 $O)_8$

I II

C 72,16 72,18 Pros.

C 71,89 Pros.

H 5,32 5,18

H 4,85

Diese Formel, welche allerdings mit Reserve aufgestellt wird, würde dafür sprechen, daß die Guajacinsaure drei Hydroxylgruppen enthält.

Durch trockene Destillation der Guajacinsäure wurde Tiglinaldehyd und ein zwischen 216 und 220° siedendes, kreosotartig riechendes Oel erhalten, welches Silberlösung reduzierte, mit Eisenchlorid eine Grünfärbung lieferte und die Zusammensetzung des Kreosols C₈ H₂₀ O₂ zeigte.

0,3586 g gaben 0,9104 CO₂ und 0,2882 H₂ O. Gefunden berechnet

für Kreosol C₈ H₁₀ O₂ für Guajakol C₇ H₆ O₂

C 69,21 69,56 67,74 H 7,37 7,24 6,45.

Der Tiglinaldehyd wurde als solcher identifiziert durch das bei 285° schmelzende Phenylhydrazon. Neben Kreosol waren auch erheblich höher, bis gegen 300° siedende dunkle Oele entstanden. Die Guajakharzsäure, Guajakonsäure und Guajacinsäure bilden wie schon in der Einleitung dargelegt, die Hauptbestandteile des Guajakharzes, hinter denen der Menge nach die anderen erheblich zurücktreten.

Modifizierte Trennungsmethode der Harzsäuren.

Neben dem im vorhergehenden beschriebenen Verfahren der Trennung dieser drei Körper, welches auf der Fällbarkeit des Kaliumsalses der Guajakharzsäure aus der alkoholischen Lösung des Harzes durch alkoholisches Kali, ferner auf der Unlöslichkeit der Guajacinsäure, der Löslichkeit der Guajakonsäure in Aether beruht, kann man sich noch eines zweiten Trennungsverfahrens bedienen, welches darauf sich gründet, daß die Guajacinsäure in heißem Benzol unlöslich, die Guajakonsäure und Guajakharzsäure darin löslich sind, daß ferner aus der erkalteten Benzollösung, aus welcher schon direkt ein Teil der Guajakonsäure sich ausscheidet, durch Petroläther nur die Guajakonsäure, nicht die Guajakharzsäure gefällt wird.

Um dieses Verfahren, welches von Herrn Sauer auf meine Veranlassung näher ausgearbeitet ist, zur Anwendung zu bringen, operiert man am besten folgendermassen:

Das gepulverte Harz (100 Teile) wird mit der fünffachen Menge Seesand vermischt, die Mischung mehrmals mit je 500 T. Benzol (sied. 80—82°) heiß am Rückflußkühler extrahiert, sodann heiß filtriert. Die Guajacinsäure bleibt hierbei ungelöst. Aus der Lösung scheidet sich beim Erkalten ein Teil der Guajakonsäure aus, welcher abfiltriert wird. Das Filtrat wird auf ½ (500 cc.) eingedampft, 1500 cc. Petroläther sugesetzt: Der Rest der gelösten Guajakonsäure scheidet sich aus, wird abfiltriert. Die Guajakharzsäure bleibt gelöst, wird durch Zusatz einer Lösung von 20 g Kalihydrat in 100 g absoluten Alkohols als Kaliumsalz abgeschieden, welches weiter verarbeitet wird. Die Guajacinsäure kann vom Sand durch heißen Alkohol oder durch verdünnte Natronlauge getrennt werden.

Bei Anwendung dieses Verfahrens ist es zweckmäßig, die Guajacinsäure und Guajakonsäure schließlich behuß vollständiger Trennung nochmals, jede für sich, mit Aether zu behandeln, welcher sie besser als Benzol trennt.

Nebenbestandteile des Guajakharzes.

Außer den drei Hauptbestandteilen des Guajakharzes, Guajakharzes, Guajakharzes, Guajaconsäure und Guajakinsäure werden in der Litteratur des Harzes noch zwei in sehr geringen Mengen vorhandene Bestandteile erwähnt: Die Guajaksäure oder Guajacylsäure und das Guajakgelb. Erstere wurde von Thierry aus einem aus dem Holze extrahierten Guajakharz (Resino Guajaci e ligno) isoliert und soll glänzende Nadeln bilden, die nach der Analyse von Deville die Zusammensetzung C₆ H₈ O₈ besitzen und bei der Destillation in Tiglinaldehyd (Guajol) C₅ H₈ O und Kohlensäure zerfallen sollen. Hadelich erhielt aus 2 kg des Harzes 0,1 g dieser Säure.

In den uns zur Verfügung stehenden Sorten natürlichen Gusjakharzes (Resina Gusjaci naturalis) konnte diese Säure nicht aufgefunden werden.

Dagegen wurde das Guajakgelb nach einem von dem Hadelich'schen verschiedenen Verfahren isoliert und analysiert, sowie noch ein bisher nicht beobschteter Bestandteil des Harzes rein dargestellt, nämlich das ätherische Oel, das Guajaköl.

Das Guajaköl und Guajakgelb lassen sich von den pheuolartigen drei Harzsäuren sehr leicht auf Grund der Thatsache trennen, daß sie in Alkalicarbonaten in der Kälte löslich sind.

Aus dieser Lösung wird durch Sättigen mit Kohlensäure und nachheriges Ausschütteln mit Aether das Guajaköl gewonnen, während aus der zurückbleibenden Lösung durch Ansäuern mit Salzsäure und Ausäthern das Guajakgelb erhalten wird.

a) Guajaköl.

300 g Guajakharz wurden mit 300 g krystallisierter Soda und 2 Liter Wasser ausgekocht, heiß filtriert. Aus der gelben Lösung scheidet sich beim Erkalten ein Teil der Harzsäuren aus, der abfiltriert wird. Das Filtrat wird mit Kohlensäure gesättigt, wodurch der Rest der Harzsäuren gefällt wird. Die filtrierte Lösung wird mehrmals mit Aether ausgezogen. Die ätherische Lösung hinterläßt beim Verdunsten das Guajaköl als ein dickfitssiges hellgelbes Oel, welches an der Luft sich allmälig etwas dunkler färbt. Dasselbe besitzt einen höchst eigentümlichen, aromatischen Geruch, der namentlich beim Erhitzen mit Wasser hervortritt, mit dessen

Dämpfen das Oel flüchtig ist. In Wasser ist es ziemlich reichlich, in Alkohol und Aether sehr leicht löslich. Es ist nicht destillierbar, sondern zersetzt sich beim Erhitzen unter Entwickelung stechend riechender Dämpfe. Dasselbe wird durch Destillation mit Wasserdampf und Ausäthern als farbloses, allmälig fest werdendes Oel erhalten. 300 g des Harzes gaben etwa 2 g des Oeles. Die Untersuchung desselben bleibt vorbehalten.

b) Guajak gelb.

Das in oben beschriebener Weise gewonnene Guajakgelb ist eine ausgesprochene Säure, in Alkalicarbonaten gelb löslich, durch Kohlensäure daraus nicht abscheidbar, sondern nur durch Mineralsäuren. Es wird von syrupösen Beimengungen gereinigt durch mehrmehrmaliges Lösen in heißem Weingeist, Zusatz heißen Wassers bis zur beginnenden Trübung. Beim Erkalten scheidet sich zunächst eine syrupöse Materie, dann große, fast farblose Krystalle des Gnajakgelbs ab. Durch Zusatz von wenig Aether wird der Syrup entfernt, die kompakten Krystalle dann noch einige Male aus heißem, sehr verdumtem Weingeist umkrystallisiert. Das Guajakgelb bildet, den Angaben von Hadelich völlig entsprechend, blassgelbe, harte, quadratische Oktaeder, geruchlos, leicht löslich in warmem Alkohol, Aether, Schwefel-, Kohlenstoff, sowie in viel heißem Wasser. Die Krystalle schmelzen bei 1150, über ihren Schmelzpunkt erhitzt, zersetzen sie sich mit empyreumatischem Geruch. In konzentrierter Schwefelsäure lösen sie sich mit kornblumenblauer Farbe, durch Zusatz von Wasser zu dieser Lösung geht die Farbe zuerst in Grün, dann in Gelb über, wird aber beim Erwärmen wieder blau.

Die gelbe alkalische Lösung wird durch Zusatz von Säuren farblos. Die Analysen entsprechen am besten der Formel C_{20} H_{20} O_7 .

Analyse:

I. 0,2452 g gaben 0,5800 C O₂, 0,1276 H₂ O.
 II. 0,1505 g gaben 0,3543 C O₂, 0,0837 H₂ O.
 Gefunden Berechnet

I.: II.: für C_{20} H_{22} O_7 : für C_{20} H_{20} O_7 : C 64,51 64,20 64,17 64,51 H 5,78 6,11 5,88 5,37.

Arch. d. Pharm. CCXXXIV. Bds. 8. Heft

Das Guajakgelb ist stickstofffrei, entgegen den Angaben von Hadelich.

Aus 300 g des Harzes wurden etwa 2 g Guajakgelb gewonnen.

2. Versuche zur Synthese der Säuren des Guajakharzes.

Von O. Doebner.

Die Beobachtung, dass die drei Hauptbestandteile des Guajakharzes — Guajakharzeäure, Guajakonsäure und Guacinsäure — bei der trockenen Destillation sämmtlich Tiglinaldehyd und Guajakol resp. Kreosol liefern, deutet darauf hin, dass diese Substanzen in ihrer Struktur einander nahe stehen, dass sie ferner den im Tiglinaldehyd vorhandenen Komplex

-C₆ H₅<0CH₅ andererseits als integrierende Bestandteile enthalten.

Die aus den Analysen gefolgerten empirischen Formeln

 $C_{20} H_{24} O_4$ Guajakharzsäure, $C_{20} H_{24} O_5$ Guajakonsäure,

 C_{21} H_{22} O_7 Guajacinsäure

im Zusammenhang mit der Beobachtung, dass die Guajakharzsäure eine, die Guajakonsäure zwei, die Guajacinsäure wahrscheinlich drei Benzoylgruppen aufnimmt, könnten zu der Vermutung führen, dass diese drei Säuren sich wesentlich durch die Zahl der Hydroxylgruppen von einander unterscheiden, dass die erste eine, die zweite zwei, die dritte drei freie Hxydroxylgruppen bei sonst gleicher oder wenigstens ähnlicher Struktur enthielte. Nun zeigen Guajakonsäure und Guajacinsäure, welche beide amorph sind und sich in konz. Schwefelsäure mit roter Farbe lösen, in der That große Aehnlichkeit in ihrem Verhalten, während die krystallinische Guajakharzsäure sich wesentlich von den anderen unterscheidet.

Man konnte erwarten, durch synthetische Versuche einen näheren Einblick in die Struktur dieser Körper zu gewinnen, ins-

besondere scheint es nicht ausgeschlossen, dass aus Tiglinaldehyd und Guajakol oder Kreosol oder auch Pyrogalloldimethyläther eine schon dieser Substanzen sich aufbauen lassen wird.

So konnte man aus Tiglinaldehyd, einem Mol. Kreosol und einem Mol. Guajakol einen Körper von der empirischen Formel der Guajakharzsäure C₂₀ H₂₄ O₄ gewinnen nach dem Schema

Es hat sich gezeigt, dass durch Kondensation von Tiglinaldehyd mit Guajacol und anderen Methyläthern mehratomiger Phenole, wie Kreosol, Pyrogalloldimethyläther in Eisessiglösung mittels konzentrierter Salzsäure amorphe harzartige Produkte von dem Typus

$$\begin{array}{ccc}
\text{CH}_8 & \text{CH}_8 \\
\text{CH} & = \text{C} - \text{CH} \left(\text{C}_6 \text{ H}_8 < \text{OCH}_8 \right)_8 & \text{etc.}
\end{array}$$

in der That entstehen, welche zwar von der krystallischen Guajakharzes der verschieden sind, aber mit den amorphen Säuren des Guajakharzes die Eigenschaft teilen, sich in konz. Schwefelsäure mi blutroter Farbe zu lösen, welche aber die Bläuung durch Eisenchlorid nicht zeigen. — Diese Synthesen wurden in folgender Weise ausgeführt.

Kondensation von Tiglinaldehyd mit Guajakol und Kreosol.1)

5 Teile synthetisch dargestellter Tiglinaldehyd (1 Mol.) und je 9 Teile Guajakol und Kreosol (je 1 Mol.) wurden in 20 Teilen Eisessig gelöst, dazu 2 Teile konz. Salzsäure gesetzt, und die Mischung 20 Minuten auf dem Wasserbade erhitzt. Die Flüssigkeit nimmt hierbei dunklere Färbung an und verdickt sich. Dieselbe wurde nun in ½ konzentrierte Salzsäure gegossen und noch 15 Minuten erhitzt, sodann in kaltes Wasser gegossen. Es schied sich ein braunes Harz aus, welches gesammelt, durch Behandlung mit Wasserdampf vom überschüssigen Guajakol resp. Kreosol befreit,

in verdünnter Natronlauge gelöst und durch verdünnte Salssäure wieder abgeschieden wurde. Getrocknet und pulverisiert stellt das Hars ein amorphes, hellbraunes Pulver dar, in Wasser unlöslich, löslich in Alkohol, in kons. Schwefelsäure mit kirschroter Farbe löslich.

Es besitzt der Analyse zufolge die Zusammensetzung C_{20} H_{24} O_{4} , ist also isomer der Guajakharzsäure.

0,2996 g gaben 0,8012 CO₂ und 0,1939 H₂O.

Gefunden: Berechnet für C₂₀ H₂₄ O₄
C 72,89 73,17
H 7,37 7,32

Die Struktur des Harzes ergiebt sich aus seiner Bildung entsprechend der oben mitgeteilten Gleichung als:

Ein Harz von ähnlichen Eigenschaften, ebenfalls in konzentrierter Schwefelsäure mit roter Farbe löslich, von der empirischen Zusammensetzung der Guajakonsäure wurde durch Kondensation von Tiglinaldehyd mit einer Mischung von je 1 Mol. Guajakol

und Pyrogalloldimethyläther

$$C_6H_8 \stackrel{(OCH_8)_2}{OH}$$

nach dem vorher beschriebenen Verfahren gewonnen.

Dasselbe besitzt entsprechend seiner Entstehung die Struktur:

0,1726 g gaben 0,4441 CO_2 und 0,1141 H_2O .

Gefunden: Berechnet für C₂₀ H₂₄ O₅
C 70,16 C 69,76
H 7,36 H 6,97

¹⁾ Bei diesen Versuchen bin ich von Herrn Dr. Kaltwasser in sehr dankenswerter Weise unterstützt worden.

Dieses Harz zeigt ebenfalls nicht die für die Guajakonsäure charakteristische Bläuung durch Oxydationsmittel.

Schliesslich wurde aus Dimethylpyrogallol (2 Mol.) und Tiglinaldehyd noch ein ähnliches Harz von der Formel

dargestellt, in konzentrierter Schwefelsäure mit roter Farbe löslich.

0,2339 g gaben 0,5816 CO₂, 0,1565 H₂O

Gefunden: Berechnet für C₂₁ H₂₆ O₆

C 67,81 67,38

H 7,44 6,95

Bekanntlich ist es zuerst v. Baeyer¹) gewesen, welcher harzartige Substanzen durch Kondensation von Aldehyden mit Phenolen darstellte. Dass die amorphen Säuren des Guajakharzes—Guajakonsäure und Guajacinsäure außer Guajakol- resp. Kreosolresten auch Dimethyl- oder Monomethyl-pyrogallolreste enthalten, ist bis zu einem gewissen Grade wahrscheinlich, denn bei der trockenen Destillation des Guajakharzes entstehen außer Guajakol und Kreosol auch noch bis gegen 300° siedende Oele, in denen Pyrogalloläther, wenn auch noch nicht daraus isoliert, doch sehr wohl enthalten sein können. Bekanntlich treten dieselben auch als Begleiter des Kreosots bei der Destillation des Buchenholzes auf und sind neben Guajakol und Kreosol im Buchenholztheer enthalten.

Jedenfalls deuten auch die Ergebnisse dieser synthetischen Versuche darauf hin, daß die Harzsäuren des Guajakharzes, wie sich dies auch aus ihren Spaltungsprodukten ergiebt, einem im Pflanzenteich ziemlich zahlreich vertretenen Typus von Harzen angehört — dem Typus der Phenol-Harze, welche als Kondensatsprodukte von Phenolen mit Aldehyden oder anderen Radicalen aufzufassen sind. Zu diesem Typus können im weiteren Sinne des Wortes alle diejenigen Harze gezählt werden, welche, wie dies die klassischen Untersuchungen von Hlasiwetz über die Harze erwiesen haben, beim Schmelzen mit Alkalien, Phenole, besonders Brenzcatechnin, Resordin, Phloroglucin oder Phenolsäuren, besonders Peraoxybenzoesäure und Protocatechusäure liefern.

¹⁾ Baeyer, Ber. d. chem. Ges. 25, 280, 1094.

3. Ueber das Guajakblau.

Von O. Doebner.

Unter den Reaktionen des Guajakharzes hat die durch die Einwirkung gewisser oxydierender Agentien, besonders auch des ozonisierten Sauerstoffs auf die alkoholische Lösung des Harzes auftretende Blaufärbung das Interesse der Chemiker seit lange auf sich gezogen; auch ist diese Blaufärbung als Reaktion auf kleine Mengen Ozon, Blausaure und Blutfarbstoff vielfach in Gebrauch. Obwohl über diese Farbenreaktion, die Bedingungen, unter denen sie eintritt und ihre Bedeutung für den Nachweis des aktiven Sauerstoffs vielfache Publikationen, namentlich von Schönbein und Schär vorliegen, so ist doch wegen seiner Unbeständigkeit die Zusammensetzung des Guajakblaus bisher nicht festgestellt, überhaupt keine Analyse desselben mitgeteilt worden. Die bisherigen, auf die Guajakblaureaktion bezüglichen Ergebnisse der Untersuchungen sind erst kürzlich von Schär¹) in einer besonderen Monographie übersichtlich zusammengestellt und kritisch beleuchtet worden, gleichzeitig ist auch die Anwendung der Guajaktinktur als Reagens in verschiedenen Richtungen erörtert worden. — Unter Bezugnahme auf diese Zusammenstellung mag hier auf eine vollständige Wiedergabe der betreffenden Literatur verzichtet werden, vielmehr mögen meinen eigenen Versuchen nur einige der wichtigsten bisher festgestellten Thatsachen vorausgeschickt werden.

Schönbein¹) hatte bereits ermittelt, dass die Guajakharzbläuung auf der Bildung einer intensiv blauen, eigentümlichen, lockeren Sauerstoffverbindung, einem "Ozonid", eines Harzbestandteiles beruht. Hadelich und namentlich auch Schär stellten dann fest, dass dieser Harzbestandteil die Guajakonsäure ist.

Die Agentien, welche die alkoholische Lösung der Guajakonsaure in das Blau überzuführen geeignet sind, können in mehrere Kategorien eingeteilt werden:

¹⁾ Schär "über die Anwendungen der Gusjakharzlösung (Gusjaktinktur) als Reagens". Forschungsberichte über Lebensmittel und ihre Beziehungen zur Hygiene etc. Jahrgang 1895.

- I. Direkte oder indirekte Oxydationsmittel, wie Kaliumpermanganat, salpetrige Säure, Mangan- und Bleisuperoxyd, Chlor-, Bromund Jodwasser, ammoniakalische Silberlösung, Eisenchlorid, Chromsäure.
- II. Aktiver gasförmiger Sauerstoff (Ozon), beziehungsweise gewöhnlicher Sauerstoff unter Mitwirkung von Substanzen, welche ihn in den aktiven, ozonisierten Zustand verwandeln. Es sind dies:
- 1) Kupfersalze bei Gegenwart von Blausäure oder Cyanverbindungen des Kupfers. Diese von Pagenstecher 1819 zuerst beobachtete Reaktion ist von Schönbein¹) und Schär³) besonders eingehend untersucht worden. Letzterer zeigte, dass bei Gegenwart von Kupfersalzen wie Blausäure auch Cyanmethyl und seine Homologen, ferner Sulfocyanverbindungen, Ferro- und Ferricyanide ozonisierend und damit blauend auf Guajakonsäure wirken.
- 2) Pflanzliche und tierische Fermente oder Enzyme, sogenannte "Oxydationsfermente", so die auf frischen Schnittflächen verschiedener Knollen, Früchte und Samen (Kartoffel, Aepfel etc.) sich entwickelnden Fermente (Schönbein), das Gummi-Ferment (Wiesner), die Fermente des Malzauszuges, des Speichels, der frischen Milch u. a.. bewirken durch Ozonisieren des Sauerstoffs ebenfalls Bläuung der Guajaktinktur.
- 3) Das mit Sauerstoff beladene, dem Licht ausgesetzte, sogenannte insolierte oder ozonisierte Terpentinöl blaut in Gegenwart von Blutfarbstoff sowie gewisser pflanzlicher und thierischer Fermente die Guajakonsäure.
- 4) Wasserstoffsuperoxyd, welches an sich in verdünnter Lösung Guajakonsäure nicht blaut, übt diese Wirkung bei Anwesenheit von Ferrosulfat oder Blutfarbstoff oder den genannten Fermenten aus.

In diesen vier Fällen sind es die Kupfersalze, die pflanzlichen oder tierischen Fermente, beziehungsweise das Hämoglobin des Bluts, welche als Ueberträger des ozonisierten Sauerstoffs auf die Guajakonsäure anzusehen sind.

Darstellung und Eigenschaften des Guajakolaus Für die Darstellung des reinen Blaus aus Guajakonsäure eignet sich von den zahlreichen, vorher zusammengestellten Oxydationsmitteln nach meinen Erfahrungen am besten das Eisenchlorid. Nach

¹⁾ Schönbein N. Rep. Pharm. [3] 18, S. 356.
2) Schär Ber. chem. Ges. III, 21.

vielen Versuchen ist es gelungen, die Guajakonsäure nahezu quantitativ in Guajakblau nach folgendem Verfahren überzuführen:

Zur Anwendung gelangen: Einerseits eine Lösung von 10 g Eisenchlorid (rein und wasserfrei) in 3 Liter Wasser,

Andererseits eine Lösung von 10 g reiner Guajakonsäure in 1 Liter 96 prozentigen Alkohols.

Zu je 300 c.c. der Eisenchloridlösung (enthaltend 1 g Eisenchlorid) gießt man je 100 c.c. der alkoholischen Guajakonsäurelösung unter Umschütteln ziemlich rasch hinzu. Sofort scheidet sich der Farbstoff in tief himmelblauen Flocken ab, die sich beim Schütteln zusammenballen. Der Farbstoff wird rasch abfiltriert, mit kaltem Wasser gewaschen, abgepreßt und, geschützt vor der Einwirkung des Lichts, an der Luft oder im Exsiccator über Chlorcalcium im Vacuum getrocknet. Hierbei nimmt der im feuchten Zustande dunkelblaue Farbstoff eine etwas hellere Färbung an, er bildet im trockenen Zustand ein hellblaues Pulver. Um Spuren von beigemengter Guajakonsäure zu entfernen, wurde der lufttrockene Farbstoff mit Benzol übergossen, welches die Guajakonsäure löst, den Farbstoff dagegen nicht. Er wird beim Uebergießen mit Benzol wieder dunkelblau, nach dem Verdunsten des anhängenden Benzols wieder hellblau.

Eine ganze Reihe von Analysen des auf diese Weise gereinigten, lufttrockenen Farbstoffs gaben ziemlich übereinstimmende Werte, welche am besten der Formel C_{20} H_{20} O_6 , etwas weniger gut der Formel C_{20} H_{22} O_6 entsprechen.

	I.	0.1664	P	gaben	0.4079	CO _o ,	0,0896	H _o O	
		0,2201				_	0,1160		
		0,2100	` '		•	_	0,1156		
		•	•			_		_	
	IV.	0,2064	K	79	0,5129	CO ₂ ,	0,1161	$H_{2}O$	
	٧.	0,1766	g	99	0,4392	CO ₂ ,	0,0942	H ₂ O	
	VI.	0,2190	X	99	0,5455	CO ₂ ,	0,1193	H ₂ O	
				Ge	funden	:			
	I	I	I	I	II	IV	V		VI
C	66,86	67	,24	67.	,62	67,77	67,7	2	67,95
H	5,89	5	,91	6,	,14	6,23	5,9	2	6,03
	•			Bered	chnet f	ŭr:			
		C _s	n I	H ₂₀ O ₆		C ₂₀ H	22 O ₆		
	67,41				67,	•			
	5,61				6,	12			

Die Analysen mußten im Sauerstoffstrom im offenen Rohr ausgeführt werden, da die Substanz ziemlich schwer verbrennt. Die Analysen, welche von verschiedenen Präparaten herrühren, ergaben im Durchschnitt etwa zwei Proz. Kohlenstoff und ein Proz. Wasserstoff weniger als die Guajakonsäure C₂₀ H₂₄ O₅ (69,76 Proz. C, 6,79 Proz. H) und deuten an, daß das Blau nach der Gleichung

 $C_{20} H_{24} O_5 + O_8 = C_{20} H_{20} O_6 + 2 H_2 O$ entstanden ist.

Das von der Guajakonsäure aufgenommene Sauerstoffatom ist im Guajakblau aufserordentlich lose gebunden, in ähnlicher Weise wie das eine Sauerstoffatom im Wasserstoffsuperoxyd. Die Verändererungen des Farbstoffes, welche in der Entfärbung sich äußern, sind zum Teil auf weitere Oxydation, zum Teil auf Reduktion desselben zu Gnajakonsäure zurückzuführen. Im letzteren Falle wird das Blau durch Zusatz eines Oxydationsmittels wieder gebildet, im ersteren nicht. Schon wenn der Farbstoff dem Sonnenlicht ausgesetzt war, verblaßt er, zunächst an der Oberfläche, allmählich, offenbar unter tieterer Veränderung, wahrscheinlich weiterer Oxydation, da der längere Zeit belichtete, verblaßte Farbstoff durch Eisenchlorid in alkoholischer Lösung nicht wieder in das Blau verwandelt wird. Eine ähnliche Umwandlung erfolgt durch Einwirkung eines Ueberschusses des Oxydationsmittels, z. B. Eisenchlorid auf das Blau, er wird hierdurch ebenfalls dauernd entfärbt.

Auch andere Oxydationsmittel, wie Kaliumpermanganat, Silbernitrat, letzteres unter Abscheidung von metallischem Silber, enttärben ihn.

Erhitzt man das Blau auf 100°, so giebt es unter Entfärbung Sauerstoff ab, der Rückstand ist von Guajakonsäure verschieden, bei der Analyse ergab er 68,64 Proz. C, 5,71 Proz. H, während Guajakonsäure C₂₀ H₂₄ O₅ 69,76 Proz. C, 6,97 Proz. H enthält.

Dieser beim Erhitzen auf 100° bleibende Rückstand geht bei Behandlung mit verdünntem Eisenchlorid in alkoholischer Lösung wieder in das Blau über.

Die Abspaltung von Sauerstoff aus dem Guajakblau erfolgt durch die Berührung mit den verschiedensten Agentien momentan und giebt sich durch die Entwickelung des Sauerstoffs teilweise direkt zu erkennen, stets durch die Entfärbung. Löst man das Blau in Alkohol oder Eisessig, so entfärbt sich die zunächst tiefblaue Lösung nach wenigen Sekunden unter Sauerstoffentwickelung. Gegen sehr verdünnte Essigsäure ist der Farbstoff beständig. Dagegen wird er durch Salzsäure, Schwefelsäure, Salpetersäure selbst in großer Verdünnung unter Gasentwickelung sofort entfärbt. Auch Reduktionsmittel, wie schweflige Säuren, besonders in Gegenwart von Zink¹), entfärben das Blau sogleich, Alkalien lösen das Blau unter Entwickelung von Sauerstoff hellgelb auf; Essigsäure fällt aus dieser Lösung eine farblose Substanz aus, die durch Eisenchlorid nicht wieder in das Blau übergeführt wird, also nicht Guajakonsäure ist.

Dies ganze Verhalten des Guajakblaus erinnert durchaus an das Wasserstoffsuperoxyd, welches unter dem Einfluß derselben Agentien wie das Guajakblau Sauerstoff abspaltet.

Um zu prüfen, ob das Sauerstoffatom aus dem Guajakblau als Ozon abgespalten wird, wurde das Blau mit Jodkalium und sehr verdünnter Schwefelsäure vermischt, es trat sofort Entfärbung, indeß keine Jodabscheidung ein, die auf Ozon gedeutet haben würde. Indeß auch das chemisch reine Wasserstoffsuperoxyd zeigt gegen Jodkalium in verdünnter Lösung das gleiche negative Verhalten.

Versucht man sich eine Vorstellung von der Struktur des Guajakblaus zu bilden, insbesondere von der Art der Anlagerung des labilen Sauerstoffatoms an das Molekül der Guajakonsäure, so ist zunächst zu berücksichtigen, dass die Guajakonsäure neben dem Rest des Tiglinaldehyds mindestens einen, vielleicht auch zwei Guajakolreste, oder neben einem Guajakolrest vielleicht auch einem Dimethylpyrogallolrest enthält, und dass Guajakol, in noch höherem Grade Dimethylpyrogallol für die Aufnahme von Sauerstoff außerordentlich empfänglich sind. Das Oxydationsprodukt des Pyrogalloldimethyläthers, das Cedriret oder Coerulignon besitzt nach den Untersuchungen von A. W. v. Hofmann und Liebermann bekanntlich die Struktur-

¹⁾ Vergl. Schiff, Liebig's Annal. Bd. 111, S. 373.

¹⁾ Schar I. c.

Wenn man für die Guajakonsäure die oben mit aller Reserve aufgestellte Formel

ins Auge fassen will, so erscheint es nicht ausgeschlossen, das dem Guajakblau etwa die Formel

$$\begin{array}{c|c}
CH_{8} & CH_{8} \\
CH = C - CH \\
C_{6}H \\
CC_{6}H
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
CCH_{8} \\
CCH_{9}
\end{array}$$

oder

$$\begin{array}{c|c}
CH_8 & CH_8. \\
CH = C \cdot CH & O\\
C_6 & H_9 < O\\
OCH_8
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
C_6 & H_9 < O\\
OCH_8
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
OCH_8
\end{array}$$

zukommen könnte.

Eine derartige Formel würde die Analogie mit dem Wasserstoffsuperoxyd

$$H > 0 = 0 \text{ oder}: H = 0$$

zum Ausdruck bringen und die Bildung des Blaus durch Einwirkung aktiven Sauerstoffs auf Guajakonsäure, wie andererseits die leichte Loslösung des labilen Sauerstoffatoms aus dem Blau erklären.

Nachdem die Guajakonsäure als der Träger der Blaubildung festgestellt ist, werden die seit lange zum Nachweis von Ozon, Blausäure und Blut gebräuchlichen Reaktionen, welche seither mittelst der alkoholischen Guajakharzlösung ausgeführt wurden, sich weit schärfer gestalten lassen, wenn man statt dessen eine alkoholische Lösung von Guajakonsäure verwendet. Es eignet sich zu diesem Zweck nach meinen Beobachtungen vortrefflich eine Lösung von 1 Teil Guajakonsäure in 200 Teilen Alkohol und 200 Teilen Wasser, welche kurz vor dem Gebrauch zu bereiten ist.

Für den Nachweis von Ozon oder Blausäure wird ein mit dieser Lösung imprägniertes Papier mit einer Lösung von Kuprisulfat odze Kupriacetat (1:5000) getränkt; dasselbe zeigt dann die geringsten Spuren von Ozon oder Blausäure an. Hierbei ist selbstverständlich die Anwesenheit von Chlor, salpetriger Säure und anderen Stoffen, welche die Guajaklösung ebenfalls bläuen, auszuschließen.

Zum Nachweis des Wasserstoffsuperoxyds ist die erwähnte Guajakonsäurelösung mit einer sehr verdünnten Ferrosulfatlösung (1:5000) zu versetzen und dann die auf Wasserstoffsuperoxyd zu prüfende Lösung, welche frei von Mineralsäuren sein muß, zuzugeben. Es tritt bei Gegenwart von Wasserstoffsuperoxyd Bläuung ein.

Zum Nachweis von Blut wird die Guajakonsäurelösung entweder mit insoliertem — der Sonne ausgesetztem Terpentinöl oder mit einer sehr verdünnten Wasserstoffsuperoxydlösung vermischt und der auf Blut zu prüfenden Flüssigkeit zugesetzt; es tritt bei Gegenwart von Blutfarbstoff Bläuung ein.

4. Ueber einige Derivate des p-Amidophenols.1) Von Victor Wirths.

Die Derivate des p-Amidophenols haben durch die, vielen derselben eigentümlichen, physiologischen Wirkungen ²) ein erhöhtes Interesse gewonnen. Die nachstehend beschriebenen Verbindungen, welche ich von diesem Gesichtspunkte aus auf Veranlassung von Prof. Doebner darstellte, sind vorzugsweise durch Einführung von Radikalen zweibasischer Säuren in p-Amidophenol, p-Anisidin und p-Phenetidin gewonnen.

Der Eintritt der Radikale zweibasischer Säuren in die Amidogruppe primärer Amine kann bekanntlich in drei verschiedenen Richtungen erfolgen. Nach Maßgabe der folgenden Gleichungen:

1.
$$R \cdot NH_2 + R < \frac{COOH}{COOH} = R \cdot N < \frac{CO}{CO} > \frac{II}{R} + 2H_2 O$$
.
II. $2RNH_2 + R < \frac{COOH}{COOH} = \frac{RNH - CO}{RNH - CO} > \frac{II}{R} + 2H_2 O$.
III. $RNH_2 \cdot + R < \frac{COOH}{COOH} = R \cdot NHCO_{II} + H_2 O$.
HOCO

^{*)} Den Herren P. Sauer und Knötsch bin ich für eifrige Unterstützung bei den vorstehend mitgeteilten Versuchen zu bestem Dank verpflichtet.

¹⁾ V. Wirths, Inaugural dissertation, Basel 1895.
2) Auf die Bedeutung des p-Amidophenols als Muttersubstanz für viele antifebril und antineuralgisch wirkende Körper hat namentlich von Mering hingewiesen. (Therapeutische Monatshefte 1893. Beiträge zur Kenntnis der Antipyretica von Prof. J. v. Mering). Doebner.

kann, je nach den Versuchsbedingungen, ein substituiertes Jmid (I) oder ein Diamid (II) oder eine Amidosäure (III) eutstehen, oder aber es können auch gleichzeitig mehrere dieser Reaktionen neben einander eintreten. Bei den nachstehend beschriebenen Versuchen, bei welchen neben den Anhydriden der Phtalsäure und Bernsteinsäure vorzugsweise die Aethylester der Oxalsäure und Weinsäure mit besonders gutem Erfolg zur Anwendung gelangten, wurden nur die den Gleichungen I und II entsprechenden Produkte erhalten.

A. Einführung von Säureradikalen in die NH2 Gruppe des p. Amidophenols.

- 1. Durch Erhitzen mit Säureanhydriden oder Säure-Amiden.
- a) Phtalyl-p. Amidophenol. Beim Zusammenschmelzen molekularer Mengen p. Amidophenols und Phtalsäureanhydrids bildet sich im Sinne folgender Gleichung das Phtalyl-p. Amidophenol.

$$C_6H_4 <_{NH_2}^{OH} + O <_{CO}^{CO} > C_6H_4 = C_6H_4 <_{N}^{OH} <_{CO}^{CO} > C_6H_6 + H_2O.$$

Nach dem Erkalten wird das Reaktionsprodukt zerkleinert und zur Entfernung etwa noch vorhandenen p. Amidophenols oder Phtalsäureanhydrids mit wenig heisser, verdünnter Salzsäure ausgewaschen. Der Rückstand wird aus viel heißem Wasser umkrystallisiert und gestaltet sich zu schönen sechsseitigen, irisierenden Blättchen. Es wurden 70 bis 80 Proz. der theoretischen Ausbeute an Phtalyl-p. Amidophenol gewonnen.

Die Resultate der Analyse stimmen mit der oben angegebenen Formel überein. Angewandt wurde bei 1200 getrocknete Substanz: 0,4130 g; Gefunden CO₂ 1,0595 g, H₂O 0,1486 g.

Berechnet.		Gefu nden .
70,29	C Pros.	69,95 .
3,76	H Pros.	3,99.
5,85	N Proz.	6,26.

Zur Stickstoff - Bestimmung wurden 0,1996 g gut getrockneter Substanz genommen und gaben 10,9 cbcm Stickstoff bei 190 C. und 756 mm Quecksilberdruck, welches einem Gehalt an Stickstoff von 6,26 Proz. entspricht.

Gegen Säuren und kohlensaure Alkalien zeigt sich dieser Körper in der Kälte indifferent, löst sich aber in kaltem Alkali unter

1) Zu Derivaten des p. Amidophenols auf diesem Wege zu gelangen, war schon von Piutti versucht worden, und ist das Phtalyl p. Amidophenol von demselben auch schon dargestellt, doch habe ich mich dieser Methode bedient, ohne von jener Arbeit Piutti's (B. 19. III. 696.) Kenntnis gehabt zu haben. Bildung des schön krystallisierenden Alkalisalzes, von heißem Alkali wird er verseift. Der stark reduzierenden Wirkung wegen konnte aus dem Ammoniaksalz mit Hülfe von Silbernitrat das Silbersalz nicht dargestellt werden.

Aus Alkohol und aus Eisessig krystallisiert das Phtalyl-p. Amidophenol in schönen Nadeln, die bei 287 o schmelzen.

b) Succinyl-p. Amidophenol. In analoger Weise wie der oben besprochene Körper bildet sich beim Zusammenschmelzen von Bernsteinsäureanhydrid mit p. Amidophenol das Succinyl-p. Amidophenol und ist in physikalischer und chemischer Beziehung dem ersteren äußerst ähnlich.

Um die Ausbeute möglichst quantitativ werden zu lassen, ist es ratsam, das Zusammenschmelzen auf dem Oelbade bei einer Temperatur von 170° zu bewirken; mit dem Aufhören der Wasserentwicklung kann die Reaktion als beendet angesehen werden. Bei Anwendung von 20 g p. Amidophenol sind hierzu ungefähr 2 Stunden erforderlich, und wird bei gut geleiteter Operation eine Ausbeute von 80—90 Proz. gewonnen. Die Wechselwirkung geschieht nach folgender Gleichung:

$$C_6 H_4 <_{\rm NH_2}^{\rm OH} + C_2 H_4 <_{\rm CO}^{\rm CO} > O - C_6 H_4 <_{\rm N}^{\rm OH} <_{\rm CO}^{\rm CO} C_2 H_4 + H_2 O.$$

Das in mässiger Wärme mit wenig verdünnter Salzsäure ausgewaschene Reaktionsprodukt wird zu seiner Reinigung aus einem Gemenge von Alkohol und Eisessig umkrystallisiert. Die Analyse lieferte folgende Zahlen:

Angewandte Substanz 0,2672 g; gefunden CO₂ 0,6156 g, H₂ O 0,1136 g. Die Stickstoff-Bestimmung ergab bei Verwendung von 0,3676 g Substanz 22,3 ebem teuchten Stickstoff, was bei 180 und 756 mm Quecksilberdruck einem Prozent-Gehalt von 7,46 entspricht.

Berechnet:	-	Gefunden:
62 ,82	C Proz.	62,83
4,71	H "	4.76
7.33	N I	7.46

In Wasser und allen übrigen Lösungsmitteln, mit Ausnahme von Alkohol und Eisessig fast unlöslich, krystallisiert dieser Körper aus einem Gemenge dieser beiden letzteren in schönen, bei 270° schmelzenden Nadeln.

c) Oxalyl-p. Amidophenol. Auch das Radikal der Oxalsäure lässt sich bei Anwendung von Oxamid oder wasserfreier Oxal-

4

säure durch Zusammenschmelzen über freier Flamme oder im Oelbade, bis die Wasserentwickelung auf hört, mit p. Amidophenol zu einem "Oxalyl-p. Amidophenol" vereinigen.

Die Reaktion verläuft hierbei analog den beiden vorherigen im Sinne folgender Gleichung:

$$C_6 H_4 <_{NH_2}^{OH} + _{COOH}^{COOH} - C_6 H_4 <_{N}^{OH} <_{CO}^{CO} + 2 H_2 O.$$

Doch ist in diesem Falle, wie auch bei Anwendung von Oxamid die Ausbeute nur eine geringe.

Das chemische und physikalische Verhalten dieses Körpers ist demjenigen seiner Analogen sehr ähnlich. Aus einem Gemenge von Alkohol und Eisessig umkrystallisiert, resultiert er in schönen, bei 350° noch nicht schmelzenden Nadeln. Bei starkem Erhitzen sublimiert er unter teilweiser Zersetzung.

Die Analyse ergab folgende Resultate: 11,2460 g; lieferten: CO₂ 0,5343 g, H₂ O 0,0750 g.

Die Stickstoff-Bestimmung wurde mit 0,2450 g gut getrockneter Substanz ausgeführt. Volumen feuchten Stickstoffs = 18,5 cbcm bei 160 und 760 mm Quecksilberdruck, woraus sich ein Prozentgehalt von 8,80 Stickstoff ergiebt.

Berechnet:		Gefunden:
58,89	C Proz.	59,15
3,06	н.	3,39
8,59	N ,	8,80

2. Einwirkung von p. Amidophenol auf Säureester im Rohr.

Die Darstellung der Acyl-amidoderivate des p. Amidophenols erfolgt weit glatter und gewährt bedeutend bessere Ausbeute, wenn das p. Amidophenol anstatt mit der freien Säure mit dem betreffenden Säureester in molekularem Verhältnis 1 Stunde im geschlossenen Rohr bei einer Temperatur von 160° erhitzt wird.

Indem die beiden Wasserstoffatome der NH_2 Gruppe mit den beiden Alkoholresten C_2H_5 O zu zwei Molektlen Alkohol sich verbinden, vermitteln sie das Zusammentreten des Säureradikals mit dem Stickstoff des p. Amidophenols.

a) Oxalyl-p. Amidophenol. Wird p. Amidophenol und Oxalsäure-di-aethylester im Verhältnis ihrer Molekulargewichte gut gemischt im Rohr eine Stunde lang auf 160° erwärmt, so resultiert im Sinne obiger Angaben unter Alkohol-Abspaltung das

Oxalyl.-p. Amidophenol. Das mit verdünnter Salzsäure gut ausgewaschene, und nötigenfalls mit kaltem Weingeist digerierte Reaktions-Produkt, stellt, aus einem Gemenge von Alkohol und Eisessig umkrystallisiert feine Nadeln dar, deren Schmelzpunkt über 350 bliegt.

Bei Anwendung gut getrockneter Substanz ergab die Analyse

korrespondierende Resultate:

Angewandte Substanz: 0,1730 g; CO₂ 0,3757 g; H₂ O 0,0532 g.

Berechnet: Gefunden: 58,89 C Proz. 59,19. 3,41.

b) Tartronyl-dip. Amidophenol. Werden molekulare Mengen p. Amidophenol und Weinsäurediaethylester 1½ Stunde auf 160° im Rohr erhitzt, so verläuft die Reaktion nicht in gleichem Sinne wie bei der Bildung der eben erwähnten Oxalyl-Verbindung, sondern findet die Reaktion nach folgender Gleichung statt:

$$C_6 H_4 < \frac{OH}{NH_2} + \frac{C_2H_5OOCHOHC}{C_2H_5OOCHOHC} = \frac{C_6 H_4 \frac{OH}{NH}}{C_6 H_4 \frac{NH}{OH}} - OCHOHC + 2C_2H_5OH.$$

Das gut ausgewaschene Reaktionsprodukt¹) ist schön krystallinisch und stellt aus Alkohol und Eisessig umkrystallisiert rötlich gefärbte Nadeln dar, die unter Zersetzung bei 282 ° schmelzen. Während die der Oxalyl - Verbindung analoge Formel: R—N= R²) einen C-Gehalt von 53,81 Proz., H-Gehalt von 4,04 Proz., N-Gehalt von 6,27 Proz. beansprucht, ergab die mit 0,1533 g gut getrockneter Substanz ausgeführte Analyse folgende Resultate: CO₂ 0,3258 g, H₂ O 0,0708 g.

Auch die Stickstoff-Bestimmung wurde ausgeführt und ergab ebenfalls ein der angenommenen Formel entsprechendes Resultat:

Angewandte Substanz 0,077 g: 6 ccm Stickstoff bei 130 und 761 mm Quecksilberdruck.

¹⁾ Zur Erzielung einer besseren Ausbeute müssen natürlich molekulare Mengen Weinsäurediaethylester mit der doppelten molekularen Menge von p. Amidophenol in Beaktion gebracht werden. 2) Dieses R bedeutet das Radikal der Weinsäure.

In chemischer Beziehung zeigt sich das Tartronyl-di- p. Amidophenol ziemlich indifferent, indem es gegen Säuren beständig ist, Alkalien gegenüber aber nur schwach sauren Charakter zeigt und in kalter Natronlauge sowie in warmem kohlensauren Natron löslich ist. Die Oxyphenylgruppe bedingt wie bei sämtlichen Analogen eine leichte Oxydirbarkeit, daher die Lösung Silbernitrat reduziert.

Acyl-derivate des p. Anisidins und p. Pheuetidins.

Der größeren Beständigkeit wegen eignen sich p. Anisidin und p. Phenetidin weit besser als p. Amidophenol, die NH₂ Gruppe in Reaktion treten zu lassen. Ein Hauptvorteil liegt hierbei in der weitaus besseren Ausbeute, auch zeigt sich das Reaktionsprodukt viel reiner als bei Anwendung des leicht zersetzlichen p. Amidophenols, und sind meist die gewonnenen Körper gut krystallisiert. Wie bei den aus p. Amidophenol gewonnenen Verbindungen sind auch in diesem Falle die Methode des Zusammenschmelzens mit dem Säureanhydrid und die Reaktion der Säureester auf die NH₂ Gruppe im Rohr zur Anwendung gelangt. Von diesen Methoden hat sich wiederum besonders die letztere bewährt. Bei 1½stündiger Einwirkung der Componenten auf einander, wobei die Temperatur im Allgemeinen 150--1600 nicht übersteigen darf, wird fast quantitativ ein Produkt folgender Formel enthalten:

während eine Steigerung der Temperatur die Bildung des nach beifolgender Formel konstruierten Körpers veranlasst:

Formel 2)
$$R-N <_{CO}^{CO} > R$$
.

- 1. Durch Zusammenschmelzen von Anisidin und von Phenetidin mit Säureanhydriden erhaltene Verbindungen.
- a) Succinyl-p. Anisidin. Werden molekulare Mengen von Anisidin und Bernsteinsäureanhydrid innig gemischt, über freier Flamme zum Schmelzen erhitzt, so bildet sich unter Wasserabspaltung das Succinyl p. Anisidin, welches beim Erkalten schön krystallinisch erstarrt. Der Vorgang verläuft im Sinne folgender Gleichung:

¹⁾ Dieses gilt für kohlenstoffreichere Ester, nicht für Diaethyloxalester, für welchen die angegebene Temperatur zur Bildung eines Körpers nach Formel 2 angemessen ist.

$$C_6 H_4 < OCH_5 CH_2 CO > O - C_8 H_4 < OCH_5 CO > C_2 H_4 + H_2 O.$$

Das zerkleinerte Reaktionsprodukt ist mit wenig kalter verdünnter Natronlauge und darauf mit verdünnter Salzsäure zu digeriren und aus heißem Wasser umzukrystallisieren. Auch in Alkohol ist es leicht löslich. Die Analyse lieferte folgende Resultate:

Angewandte Substanz: 0,3700 g; Gefunden: CO_2 0,8670 g, H_2O 0,1896 g

Zur Stickstoff-Bestimmung wurde 0,3196 g gut getrockneter Substanz genommen und ergaben diese bei 210 und 761 mm Queeksilberdruck 19 cbcm feuchten Stickstoffs, was einem Prozent-Gehalt von 6,80 entspricht.

Berechnet:		Gefunden:
64,46 .	C. Pros.	6 3,89.
5.36 .	H. Proz.	4,85.
6.83.	N. Proz.	6.8 0.

Aus heißem Wasser krystallisiert die Substanz in schönen koncentrisch gruppierten Nadeln und Stäbehen, deren Schmelzpunkt bei 162 0 liegt. Verdünnten Säuren gegenüber beständig, wird das Succinyl p. Anisidin in der Kälte auch von Natronlauge oder kohlensaurem Natron nicht angegriffen.

b) Succinyl-p. Phenetidin. p. Phenetidin reagiert in der Hitze auf Bernsteinsäureanhydrid in der Weise, dass unter Wasser-Austritt das Radikal der Bernsteinsäure mit doppelter Bindung an den Stickstoff des Phenetidins tritt. Beim Zusammenschmelzen dieser beiden Substanzen resultiert nach folgender Gleichung das Succinyl-p. Phenetidin.

Das mit verdünnter Salzsäure und Natronlauge in der Kälte ausgewaschene Reaktionsprodukt hinterließ bei Behandlung mit heissem Wasser einen in Wasser unlöslichen Teil der ebenfalls untersucht wurde und später besprochen wird. Eine Probe des aus heißem Wasser umkrystallisierten Teiles wurde gut getrocknet auf Analyse verwandt, und führte diese zur Annahme obiger Formel.

Angewandte Substanz: 0,4358 g; Gefunden: CO_2 1,0460 g. HO_2 0,2354 g.

¹⁾ von Piutti (Chemiker-Zeitung 1896, 20, 54) dargestellt.

Die Stickstoff - Bestimmung ergab bei Anwendung von 0,2620 g Substanz: 14,9 cbcm feuchten Stickstoff bei 200 und mm Quecksilberdruck, woraus ein Prozentgehalt von 6,54 sich berechnet.

Berechnet:	·	Gefunden	
65,75.	C. Proz.	65,45 .	
5.93.	H. Proz.	6,0 0.	
6,40.	N. Proz.	6,54.	

Dieser in Wasser reichlich lösliche Teil krystallisiert beim Erkalten des Lösungsmittels in schönen Nadeln aus und schmilzt bei 1580. Gegen Natronlauge und kohlensaures Natron ist das Succinyl-p. Phenetidin in der Kälte beständig.

c) Succinyl-dip. Phenetidin. Der neben dem vorigen entstehende, in Wasser unlösliche zweite Körper, welcher bei dieser Zusammenschmelzung in geringerer Menge resultierte, ist folgender Gleichung gemäß entstanden:

2.
$$C_6 H_4 < CH_2 - CO > O = \frac{C_6 H_4 OC_2 H_5}{CH_2 - CO} < C_6 H_4 OC_2 H_5} = \frac{CO}{C_6 H_4 OC_2 H_5} = \frac{CO}{CO} > C_2 H_4 + H_2O.$$

Die Analyse bestätigte diese Formel.

0,2488 g Substanz lieferte: CO₂ 0,6116 g, H₂ O 0,1580 g. Die Stickstoff-Bestimmung wurde mit 0,1884 g Substanz ausgeführt und ergab ein Volumen von 9,8 ccm feuchten Stickstoff bei 200 und 760 mm Quecksilberdruck daraus obige Prozentzahl sich berechnet.

Berechnet: Gefunden:

GCITTIE :		CAINTIAN
67,42	C Proz.	67,04.
6.74	H Pros.	7,04.
7,86	N Proz.	8,11.

Das aus Eisessig in schönen Nadeln krystallisierende Succinyldi-p. Phenetidin schmilzt bei 2580, also 1000 höher als das aus derselben Operation hervorgegangene wasserlösliche Produkt.

- 2. Einwirkung von Säureestern auf Anisidin und Phenetidin im Rohr bei 150-160°.
- a) Oxalyl-p. Anisidin. Wird p. Anisidin mit Oxalsäurediaethylester in molekularem Mischungs-Verhältnis im Rohr 11/2 Stunden auf 150-1600 erhitzt, so findet die Umsetzung der Hauptmenge nach im Sinne folgender Gleichung statt:

$$C_6 H_4 < \frac{OCH_3}{NH_2} + \frac{COO C_2 H_5}{COO C_2 H_5} = C_6 H_4 < \frac{OOH_8}{N} < \frac{CO}{CO} + 2 C_2 H_5 OH.$$

Nach dem Auswaschen mit verdünnter Natronlauge und darauf mit verdämmter Salzsäure wird das in sehr guter Ausbeute entstandene Reaktionsprodukt mit heißem Wasser behandelt. Der leicht in

Wasser lösliche Teil wird abfiltriert und krystallisiert beim Erkalten der Lösung in schönen langen Nadeln aus. Zur Analyse wurden 0,2816 g Substanz genommen und lieferten:

CO₂ 0,6277 g, H₂ O 0.1062 g.

Zur Stickstoff-Bestimmung wurden 0,4892 g Substanz verwandt und ergaben 33,7 ccm feuchten Stickstoff bei 21° und 760 mm Quecksilberdruck, daraus sich, wie angegeben, der Prozent-Gehalt an Stickstoff berechnet.

Berechnet:		Gefanden:
61,01	O Proz.	60, 80.
3,95	H Proz.	4,20.
7.91	N Proz.	7,83.

Die in schönen Nadeln krystallisierende Substanz ist in Wasser und Weingeist leicht löslich und schmilzt bei 1150. In der Kälte beständig gegen Säuren und Alkalien.

b) Oxalyl-di-p. Anisidin. Wird die Reaktion unter oben beschriebenen Bedingungen ausgeführt, so hinterbleibt nach dem Auswaschen mit verdünnter Salzsäure und Natronlauge in der Kälte, und nach mehrmaligem Behandeln mit heißem Wasser ein in Wasser unlöslicher Teil, dessen Entstehung durch folgende Gleichung erläutert wird:

$$2 C_{6} H_{4} < \frac{OCH_{3}}{NH_{2}} + \frac{COOC_{2} H}{COOC_{2} H_{5}} = \frac{C_{6} H_{4} < \frac{OCH_{3}}{NH} - CO}{C_{6} H_{4} < \frac{NH}{OCH_{5}} - CO} + 2 C_{2} H_{5} OH.^{1})$$

Die Analyse bestätigte diese Annahme und ergab folgendes Resultat:

Angewandte Substanz: 0,2934 g; gefunden: CO, 0,6932 g, H, O 0,1408 g.

Berechnet:		Gefunden:
64, 00	C Proz.	64,43.
5,33	H Proz.	5,24.
9,33	N Proz.	9,44.

Die Stickstoff-Bestimmung wurde mit 0,3416 g ausgeführt, wobei 28 ccm Stickstoff bei 15,50 und 760 mm Quecksilberdruck gefunden wurden. Aus Eisessig umkrystallisiert, scheidet sich das Oxalyl-di-p. Anisidin in schönen Nadeln und Stäbchen ab, und hat den Schmelzpunkt 2600; gegen chemische Reagentien ziemlich beständig, wird es erst von heißer Natronlauge verseift.

c. Oxalyl-p. Phenetidin. Der Reaktion mit p. Anisidin entsprechend verhält der Diaethyloxalester sich p. Phenetidin gegenüber. Das Gemenge, in molekularem Verhältnis der Componenten auf 160° eine Stunde lang im Rohr erhitzt, erlitt folgendem Umsatz:

¹⁾ Vergl. Castellaneta Gazz. chim. 25, 2, 527. Ber. chem. Ges. 29, Ref. 299.

$$C_6 H_4 < \frac{OC_2 H_5}{NH_2} + \frac{COOC_2 H_5}{COOC_2 H_5} - C_6 H_4 < \frac{OC_2 H_5}{N-CO} + 2 C_2 H_5 OH.$$

Das schön krystallinische Reaktionsprodukt wurde auf dem Absaugetrichter abgesogen und zu seiner Reinigung aus heißem Wasser umkrystallisiert. Die mit 0,2472 g Substanz ausgeführte Analyse lieferte folgende auf die angegebene Formel stimmende Zahlen: Gefunden: CO₂ 0,5654 g, H₂O 0,1088 g.

Berechnet:		Gefunden:
62,82	C Proz.	62,42 .
4,71	H,	4,90.
7,83	N .	7,28.

Die Stickstoffbestimmung wurde mit 0,1908 g Substanz ausgeführt und ergab 12,1 cbcm Stickstoff bei 180 und 762 mm Quecksilberdruck. Das Oxalyl-p. Phenetidin ist der analogen Anisidin-Verbindung sehr ähnlich. Schmelzpunkt 1100. In heißem Wasser wie in Weingeist und Eisessig löslich, und krystallisiert aus ersterem in schönen sechsseitigen Tafeln¹).

d) Tartronyl-di-p. Anisidin. Unter Hinweis auf das früher Gesagte ist es ersichtlich, dass die Entstehung nachfolgend beschriebener Verbindungen im wesentlichen von der Einhaltung der richtigen Temperaturgrenzen abhängig ist. Während, wie aus dem Vorhergehenden hervorgeht, der Oxalsäureester mit p. Amidophenol, Anisidin und Phenetidin bei 1600 im Rohr und 11/2 stündigem Erhitzen der Hauptmenge nach ein Produkt der Formel R-N-R entstehen lässt, bildet sich bei Einwirkung von Weinsäureester auf die oben genannten Substanzen unter denselben Versuchsbedingungen²) fast quantitativ ein Produkt im Sinne der Formel R-NH>R.

Wird das Gemisch molekularer Mengen Weinsäurediaethlylester und p. Anisidin im Rohr eingeschlossen und 11/2 Stunde einer

3) Bei richtigem Mischungs-Verhältnis von 1 Molekül Weinsäureester: 2 Molekulen p. Anisidin erhielt ich eine Ausbeute von 90 Proz.

der Theorie.

¹⁾ Wie bei der Darstellung der entsprechenden Anisidin-Verbindung bildet sich auch in diesem Falle ein kleiner in Wasser unlös-R-NH-COlicher Teil vom Schmelspunkt 2620, welcher der Formel R-NH-CO entspricht. Dieser Körper — Oxalyl di p. Phenetidin — ist von Castellaneta (Gazz. chim. 25, 2, 527) bereits beschrieben.

Temperatur von 160° ausgesetzt, so entsteht das Tartrenyl-di-p. Anisidin. Der Vorgang verläuft im Sinne folgender Gleichung:

$$2 C_{6} H_{4} < \frac{OCH_{3}}{NH_{2}} + \frac{CHOH - COOC_{2} H_{5}}{CHOH - COOC_{2} H_{5}}$$

$$= \frac{C_{6} H_{4} < \frac{OCH_{3}}{NH} - OC - HOHC}{C_{6} H_{4} < \frac{NH}{OCH_{3}} - OC - HOHC} + 2 C_{2} H_{5} OH.$$

Es ergab sich auf Grund folgender Analyse die oben erwähnte Formel:

0,2010 g Substanz heferten bei 180 und 758 mm Quecksilberdruck 13 ebem feuchten Stickstoff daraus sich obige Prozentsahl ergiebt.

Das mit verdünnter Natronlauge und wenig verdünnter Saksare in der Kälte gut ausgewaschene Produkt ist in Wasser sehr wenig löslich, schwer löslich in Aether, Chloroform oder Benzol, dagegen in kaltem wie in warmen Alkohol leicht löslich und krystallisiert aus heissem Eisessig in schönen grossen, glänzenden Blättchen, die bei 259° schmelzen. Gegen Säuren und Alkalien ist der Körper in der Kälte beständig.

e) Tartronyl-di-p. Phenetidin. In derselben Weise und unter Beibehaltung derselben Reaktionsbedingungen ist das der Anisidin-Verbindung analoge Tartronyl-di p. Phenetidin dargestellt. Die Ausbeute war auch hierbei eine vorzügliche, ungefähr 90 Prozder Theorie, indem das Mengen-Verhältnis folgender Formel entsprechend genommen wurde:

Auf diese Formel stimmte die Analyse mit folgenden Resultaten: Angewandte Substanz: 0,2800 g; CO, 0,6280 g, H, O 0,1550 g.

Berechnet: Gefunden: 61,85 C Proz. 61,20.

6,19 H 6,14. 7,23 N 7,60.

Die Stickstoff-Bestimmung wurde mit 0,3602 g Substanz ausgeführt und wurden dabei 12 obem feuchten Stickstoff erhalten bei 18° und 760 mm Quecksilberdruck.

In Wasser, Aether, Benzol und Chloroform nur sehr wenig löslich, leicht hingegen in kaltem wie wermem Alkohol, krystallisiert das Tartronyl - di - p. Phenetidin aus heißem Eisessig in schönen, großen, glänzenden Blättchen. Schmelzpunkt: 271°.

B. Einführung von Säureradikalen in die OH-Gruppe der substituierten p. Amidephenele.

Während beim Erhitzen des freien p. Amidophenols mit Säurechloriden das Radikal der Säure in die NH₂-Gruppe substituierend
eintritt und ein Eintritt des Säureradikals in das Hydroxyl des
Amidophenols bisher nur auf indirektem Wege, daß heißt durch
Reduktion des entsprechenden p. Nitrophenol - Estera¹) dargestellt
wurde, habe ich die OH-Gruppe der Einwirkung von Säurechlorid
zugänglich gemacht, nachdem durch Substituenten die Wasserstoffatome der NH₂-Gruppe ersetzt wurden.

Wird das so substituierte p. Amidophenol im Oelbade am Rückflußkühler mit einem kleinen Ueberschns eines Säurechlorids einige Zeit im Sieden erhalten, so hat, nach dem Aufhören der Salzsäure-Entwickelung der Umsatz fast quantitativ im Sinne folgender Gleichung stattgefunden:

R = OH + Cl = CO - R = R = CO - O - R + HCl.

Die aus dieser Reaktion hervorgehenden Verbindungen sind in kalter Natronlauge unlöslich, und daher mit diesem Mittel und nachherigem gründlichem Auswaschen mit Wasser, leicht von etwa überschüssigem substituiertem p. Amidophenol oder Säurechlorid zu betreien.

Als Krystallisationsmittel ist besonders Eisessig geeignet. Diese Verbindungen krystallisieren gut und sind ohne Zersetzung schmelzbar, in der Kälte sind sie gegen chemische Reagentien ziemlich indifferent.

1. Einwirkung von Säurechloriden auf Phtalyl-p. Amidophenol.

a) Phtalyl-p. Amidophenol mit einem kleinen Ueberschuss der dem molekularem Verhältnis entsprechenden Menge Benzoylchlorid ½ Stunde im Oelbade auf 140—150° am Rückflusskühler erhitzt, so

¹⁾ Morse, Güssefeld und Hübner, Ber. d. chem. Ges. 15. 369.

entsteht unter Entwicklung von Salzsäure-Dämpfen im Sinne folgender Formel das Phtalyl-p. Amidophenol-Benzoat.

$$C_6 H_4 < \frac{OH}{N - CO} > C_6 H_4 + C_6 H_5 COCl = C_6 H_4 < \frac{OOCC_6 H_5}{N - CO} > C_6 H_4 + HCl.$$

Das in sehr guter Ausbeute erhaltene Produkt¹) wird gepulvert, mit verdünnter Natronlauge in der Kälte ausgewaschen, und aus Eisessig oder aus einem Gemenge von Eisessig und Alkohol umkrystallisiert. Der Körper krystallisiert in schönen, bei 256° schmelzenden Nadeln, deren Analyse die obige Formel bestätigt.

Angewandte Substanz 0,2285 g; CO_2 0,6149 g, H_2O 0,0782 g. Berechnet: Gefunden:

73,46 C Proz. 73,89. 3,79 H Proz. 3,80.

Außer in Eisessig ist der Körper, aber in weit geringerem Maße als in diesem Lösungsmittel, in Wasser, Alkohol und in Benzol löslich. Gegen Säuren und Alkalien ist er in der Kälte beständig.

b) Phtalyl-p. Amidophenol-butyrat. Phtalyl-p. Amidophenol, mit einem kleinen Ueberschuss der in molekularem Verhältnis berechneten Menge Butyrylchlorid auf 140—150° erhitzt, reagiert folgender Gleichung entsprechend:

$$C_6 H_4 < OH_{CO} > C_6 H_4 + C_8 H_7 COC1 = C_6 H_4 < OCO_{CO} > C_6 H_4 + HC1.$$

Das mit kalter, verdünnter Natronlauge gehörig ausgewaschene Reaktionsprodukt wird zu seiner Reinigung aus einem Gemenge von Eisessig und Alkohol umkrystallisiert, und so in schönen, bei 156° schmelzenden Nadeln erhalten.

Mit 0.3154 g wurde die Analyse ausgeführt und ergab folgende Resultate: CO_2 0.8028 g, H_2 O 0.1225 g.

Berechnet: Gefunden: 69.90 C Proz. 69,44. 4,85 H Proz. 4,35.

c) Phtalyl-p. Amidophenol-propionat. Unter denselben Versuchsbedingungen entsteht, gleichfalls in guter Ausbeute, das Phtalyl-p. Amidophenol-propionat bei der Reaktion von Propionylchlorid auf Phtalyl-p.-Amidophenol. Es verläuft die Reaktion hierbei im Sinne folgender Formel:

$$C_6 H_4 < \frac{OH}{CO} > C_6 H_4 + C_2 H_5 COCl = C_6 H_4 < \frac{OCO \cdot C_2 H_5}{CO} > C_6 H_4 + HCl.$$

Zu seiner Reindarstellung wird der Körper mit kalter Natronlauge ausgewaschen und aus Eisessig oder einem Gemenge von Alkohol und Eisessig umkrystallisiert. Man erhält so das Reaktionsprodukt in schönen Nadeln, deren Schmelzpunkt bei 1580 liegt.

Die Analyse entsprach der angegebenen Formel: Angewandte Substanz: 0,2308 g; CO₂ 0,5511 g, H₂ O 0,1122 g.

¹⁾ Bei Anwendung von 20 g Phtalyl-p. Amidophenol erhielt ich ungefähr 90 Proz. der theoretischen Ausbeute.

Berechnet: Gefunden: 69,15 C Proz. 69,09. 4,41 H Proz. 4,45. 4,74 N Proz. 4,80.

Zur Stickstoff-Bestimmung wurden 0,3500 g Substanz angewandt und bei 200 und 760 mm Quecksilberdruck 14,6 ccm feuchten Stickstoffs erhalten.

Der Körper ist in Alkohol, Eisessig und Benzol löslich, aus letzterem krystallisiert er beim langsamen Verdunsten des Lösungsmittels in zolllangen Nadeln.

d) Phtalyl-p. Amidophenol-acetat. Der Darstellungsweise vorhergenannter Körper entsprechend ist das Phtalyl-p. Amidophenolacetat dargestellt und findet der Umsatz nach folgender Gleichung statt:

$$C_6 H_4 < \frac{OH}{N - CO} > C_6 H_4 + CH_8 COCI = C_6 H_4 < \frac{OOC - CH_8}{N - CO} > C_6 H_4 + HCL$$

Die Analyse ergab folgende Resultate:

Angewandte Substanz: 0,1598 g.; CO2 0,4012 g, H2 O 0,0584 g.

Berechnet: Gefunden: 68,32 C Proz. 68,46 4,06

Das zerkleinerte Reaktionsprodukt wird mit Natronlauge kalt ausgewaschen und aus Eisessig umkrystallisiert, bildet Nadeln vom Schmelzpunkt 226°.

- 2. Einwirkung von Säurechloriden auf Succinylp. Amidophenol.
- a) Succinyl-p. Amidophenol-benzoat. Wird das p. Amidophenol durch Zusammenschmelzen mit Bernsteinsäureanhydrid in der NH2-Gruppe durch die Succinyl-Gruppe substituiert, so ist wie bei dem Phtalyl p. Amidophenol die OH-Gruppe dem Säure-chlorid leicht zugänglich gemacht. Zur Darstellung des Succinyl-p. Amidophenol-benzoats wurden molekulare Mengen von Succinyl-p. Amidophenol und Benzoylchlorid, letzteres im kleinen Ueberschuß, im Oelbade am Rückflußkühler bis zum Aufhören der HCl-Entwickelung im Sieden erhalten; die Reaktion konnte bei Anwendung von 20 g Succinyl p. Amidophenol nach ½ Stunde als beendet betrachtet werden. Das in guter Ausbeute entstandene Produkt wurde mit kalter Natronlange ausgewaschen und aus Eisessig und Alkohol umkrystallisiert.

Die Analyse ergab zu der Formel: $C_6 H_4 < N - CO > C_6 H_5$

stimmende Zahlen.

Angewandte Substanz: 0,2530 g; CO₂ 0,6391 g, H₂ O 0,1455 g.

Berechnet: Gefunden: 69,15 C Proz. 68,92 6,37 H 6,42

Folgende Gleichung stellt den Umsatz dar:

$$C_6 H_4 <_{N - CO}^{OH} > C_2 H_4 + C_6 H_5 COCI = C_6 H_4 <_{N - CO}^{O \cdot CO \cdot C_6 H_5} + H Cl.$$

Der Körper krystallisiert in schönen Nadeln und hat den Schmelspunkt 215°. In chemischer Beziehung ist er den vorher-

genannten Phtalyl-p. Amido-Verbindungen vollkommen analog.

b) Succinyl-p. Amidophenol-propienat. Um die Anwendbarkeit dieser Methoda su erhärten, wurde noch ein Säurechlorid der Fettsäure-Reihe mit dem substituierten p. Amidophenolwie angegeben in Reaktion gebracht, und resultierte, nach dem Aufhören der Salzsäure-Entwicklung, bei Anwendung von Propionylchlorid das Succinyl-p. Amidophenol-propienat in sehr guter Ausbeute.

Folgende Gleichung entspricht dem hierbei stattgefundenen

Umsatz:

$$C_6 H_4 <_{N - CO}^{OH} >_{C_8 H_4} + C_8 H_5 COCI = C_6 H_4 <_{N - CO}^{O \cdot CO \cdot C_8 H_5} + H Cl.$$

Nach dem Auswaschen mit kalter Natronlauge und dem Umkrystallisieren aus heißem Eisessig, zeigte das Reaktionsprodukt sich in schönen, langen hei 1780 schmelsenden Nadeln. Mit einer sorgfältig getrockneten Probe dieser Substanz wurde folgende Analyse ausgeführt:

Angewandte Substanz: 0,3384 g; CO₂ 0,7788 g, H₂ O 0,1666 g. Berechnet: Gefunden.

AT A A E E C A I		~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~
63 31	C Proz.	62,76
5,27	н .	5,53
5.66	N _	5,70
. ~ -	-	

Die Stickstoff Bestimmung wurde mit 0,3252 g Substanz ausgeführt, und aus einem gefundenen Volumen Stickstoff von 16,2 cbcm berechnet sich, unter Berücksichtigung der Temperatur: 20° und des Luftdrucks: 760 mm Quersilberdrucks, die oben angegebene Prozentzahl.

Mitteilung aus dem pharmaseutischen Institut der Universität Breslau.

Ueber Formaldehyd als Reduktionsmittel und über eine neue quantitative (maßanalytische) Bestimmung desselben.

Von Dr. B. Grützner.

(Eingegangen den 14. IX. 96.)

In Nachstehendem sollen einige Versuche beschrieben werden, die ich mit Formaldehyd als Reduktionsmittel anstellte und welche die Einführung desselben in die analytische Chemie vorteilhaft erscheinen lassen, andererseits aber auch den Weg zu einer neuen

maß- oder gewichtsanalytischen Bestimmung des Formaldehyds angeben.

Verhalten des Formaldehyds gegen Chlorsäure.

Setzt man zu einer Lösung von Kaliumchlorat Formaldehyd-Lösung¹) und Silbernitrat, so ist selbst beim Kochen keine Einwirkung wahrnehmbar, wohl aber sobald Salpetersäure zugesetzt wird. In diesem Falle tritt schon bei gewöhnlicher Temperatur eine bald beginnende Fällung von Chlernilber ein, die durch Erwärmen der Flüssigkeit beschleunigt wird. Es vermag also Formaldehyd freie Chlorsaure zu reduzieren, während chlorsaure Salze unverändert bleiben. Um die Art der Einwirkung kennen zu lernen, wurde zu Kalinmchlorat-Lösung Formalin und wenig Salpetersäure ohne Silbernitrat sugesetst. Die Flüssigkeit färbte sich alsbald grünlich, entwickelte Chlor und wurde nach kurzer Zeit unter Entweichen von Gasbläschen, die sich als Kohlensäure leicht feststellen ließen, wieder farblos. Durch Silberlösung fiel nun sofort reichlich Chlorsilber aus. Es geht demnach bei der Reduktion die Chlorsaure nicht sofort in Chlorwasserstoffsäure über, sondern es bilden sich zunächst niedere Sauerstoffsäuren, durch weiteren Zerfall entsteht Chlor, welches die entstandene Ameisensäure unter Bildung von Kohlensäure und Salzsäure zerlegt. Ist jedoch Silberlösung zugesetzt worden, so verläuft der Reduktionsprozels im Sinne der Gleichung:

HClO₃ + 3 HCHO + AgNO₃ - 3 HCOOH + AgCl + HNO₃, denn Kohlensäure konnte in diesem Falle nicht nachgewiesen werden und durch weiter unten angegebene Versuche wurde festgestellt, daß aus 1 Mol. Kaliumchlorat durch 3 Mol. Formaldehyd eine Molekel Kaliumchlorid bezw. eine Molekel Silberchlorid entsteht.

Quantitative Bestimmung des Kaliumchlorats mittels Formaldehyd-Lösung.

Von einer Kaliumchlorat-Lösung, die 1,9930 g KClO₃ in 100 ccm Wasser enthielt, wurden 25 ccm, entsprechend 0,49825 g Salz mit annähernd 5 g Formalin, 5 ccm Salpetersäure und überschüssiger Silberlösung versetzt und im Wasserbad während einer halben Stunde gelinde erwärmt. Das Chlorsfiber ballte sich zusammen und setzte sich gut

²) Für die Versuche wurde die unter dem Namen Formalin oder Formol im Handel vorkommende annähernd 35 Proz. wässerige Lösung des Formaldehyds benutzt.

ab. Es wurde nach dem Auswaschen im Wasserstoffstrom zu metallischem Silber reduziert und ergab 0,4385 g Silber.

Unter Zugrundelegung der Gleichungen:

 $KClO_8 + 3 HOHO = 3 HCOOH + KOl$ $KCl + AgNO_8 = AgCl + KNO_8$

entsteht aus 1 Mol. KClO₈ oder 122,5 Gewichtsteilen eine Molekel AgCl oder 1 Atom Silber gleich 108 Gewichtsteilen Silber. 0,4385 g Ag entsprechen 0,49734 g KClO₈.

Angewendet: 0,49825 g KOlO₂. Gefunden: 0,49734 g KOlO₃.

In ungleich kürzerer Zeit und mit gleich gutem Resultate läßt sich jedoch die Bestimmung des Kaliumchlorats auf maßanalytischem Wege ausführen. Man verfährt folgendermaßen.

Die abgewogene Menge Kaliumchlorat (annähernd 0,5 g) wird in einer Glasstöpselflasche in 20—30 g Wasser gelöst. Hierzu setzt man 50 ccm ½ N. Silberlösung, annähernd 5 g Formalin und einige Gramm Salpetersäure, überbindet die Flasche mit Pergamentpapier und erwärmt unter zeitweiligem Umschütteln im lauwarmen Wasserbade eine halbe Stunde lang. Nach dem Erkalten wird, ohne daß das abgeschiedene Chlorsilber abfiltriert wird, der Ueberschuß der Silberlösung unter Anwendung von Eisenalaun als Indikator mit ½ N. Rhodanammon-Lösung zurückgemessen. Der Farbenumschlag des Indikators wird durch den überschüssigen Formaldehyd, wie Versuche zeigten, nicht beeinflußt.

Beleg-Analysen: 1. 25 ccm der Kaliumchlorat-Lösung, enthaltend 0,49825 g Salz in 100 ccm Wasser, verbrauchten zum Zurücktitrieren der überschüssigen Silberlösung 9,4 ccm $^{1}/_{10}$ N. Rhodanammon-Lösung, mithin waren 40,6 ccm $^{1}/_{10}$ N. Silberlösung gebunden werden.

- 2. 0,5011 g KClO₈ verbrauchten zum Zurücktitrieren 9,1 com 1 /₁₀ N. Rhodanammon-Lösung, gebunden 1 /₁₀ N. Silberlösung demnach 40,9 ccm.
- 3. 0,48550 g KClO₈ verbrauchten zum Zurücktitrieren 10,4 com $^{1}/_{10}$ N. Rhodanammon-Lösung, gebundene $^{1}/_{10}$ N. Silberlösung demnach 39,6 ccm.

Da eine Molekel $KClO_8$ zu einer Molekel KCl reduziert wird und letzteres einer Molekel Silbernitrat entepricht, ist der Wert eines Kubikcentimeters der $^1/_{10}$ N. Silberlösung auf chlorsaures Kali bezogen gleich 0,01225 g, der mit der verbrauchten Menge Silberlösung multipliziert das gefundene Kaliumchlorat ergiebt.

Analyse 1. 0,49735 g KClO₈ gefunden; 0,49825 g in Arbeit genommen

- Die hier angegebene Methode der Bestimmung von Kaliumchlorat hat vor der Bunsen'schen Methode, durch Destillieren

mit Salzsäure und Titration des aus Jodkalium ausgeschiedenen Jods mit Natriumthiosulfat und der Methode, das durch Glüben erhaltene Kaliumchlorid zu bestimmen, den Vorzug, dass die ganze Operation in einem Gefäls vorgenommen wird und hierdurch ein etwaiger Verlust von Arbeitsmaterial ausgeschlossen ist; auch ist die notwendige Arbeitszeit eine kürzere.

Liegt ein chloridhaltiges Kaliumchlorat vor, so wird zunächst in einer Probe mit ¹/₁₀ N. Silberlösung direkt titriert und der gefundene Chlorgehalt bezw. die verbrauchten Kubikcentimeter Silberlösung von der nach der Reduktion mit Formaldehyd gefundenen Menge Silberlösung in Abzug gebracht und der Rest auf Chlorat berechnet.

Wie das Kaliumchlorat lassen sich auch andere in Wasser oder oder in salpetersäurehaltigem Wasser löslichen Chlorate nach oben angegebener Methode bestimmen.

Verhalten des Formaldehyds gegen Bromsaure.

Die Einwirkung des Formaldehyds auf Kaliumbromat verläuft ganz wie die auf Kaliumchlorat. Auch hier tritt die Reaktion erst nach Zusatz von Salpetersäure ein. Die Flüssigkeit färbt sich durch Ausscheidung von Brom braungelb und wird nach kurzer Zeit unter schwacher Entwickelung von Kohlensäure und Bildung von Bromwasserstoff wieder farblos. Der Vorgang läßt sich durch folgende Gleichungen veranschaulichen.

Wird jedoch zu Kaliumbromat-Lösung Formalin, Salpetersäure und alsbald Silberlösung zugesetzt, so wird die entstandene Bromwasserstoffsäure sofort an Silber gebunden, ohne daß es erst zu einer Umsetzung von Bromwasserstoff mit Bromsäure kommt und der Prozess verläuft nach der Gleichung

$$HBrO_8 + 3 HCHO + AgNO_8 - 3 HCOOH + AgBr. + HNO_8$$

Die quantitative Umsetzung ist hier nach ½stündigem Erwärmen jedoch keineswegs beendet. Verfährt man wie bei Kalium-chlorat angegeben, so findet man annähernd nur 90 Proz. wieder. Erst nach 2 bis 2½stündigem Erwärmen im Wasserbade und unter öfterem Umschütteln ist die Reaktion eine vollständige.

Analysen 1) 0,41416 g KBrO₃ hatten sur Bindung 24,85 ecm 1 /₁₀ N. Silberlösung gebraucht. Von dieser Lösung entspricht 1 ccm 0,0167 g KBrO₃, mithin gefunden 0,4149 g KBrO₃.

2) 0,4510 g KBrO₈ verbrauchten 27,0 ccm $^{1}/_{10}$ N. Silberitsung, entsprechend 0,4509 g KBrO₈.

Verhalten des Formaldehyds gegen Jodsäare.

Während Bromsäure bereits schwer durch Fermaldehyd reduziert wird, zeigt die Jodsäure, wie zu erwarten war, noch weniger Neigung ihren Sauerstoff an Formaldehyd abzugeben. Sie wird selbst beim Kochen mit Formalia nicht verändert. Der nach Zusatz von Silberlösung entstandene weiße, krystallinische Niederschlag von Silberjodat bleibt schneeweiß, es bildet sich kein Jodsilber.

Verhalten des Formaldehyds gegen Ueberchlorsäure und Ueberjodsäure.

Ueberchlorsäure wird durch Formaldehyd-Lösung nur in sehr geringem Masse reduziert. Eine von Chlorid und Chlorat vollständig freie Kaliumperchlorat-Lösung mit Formalin, Salpetersäure und Silbernitrat mehrere Stunden in der Wärme des Wasserbades digeriert, hatte nur so viel Chlorsilber abgeschieden, als 4,8 Proz. Kaliumperchlorat entsprechen.

Ueberjodsäure wird durch Formaldehyd zu Jodsäure reduziert. Setzt man zu einer Lösung von Ueberjodsäure, Silberlösung, so wird der braune Niederschlag von Silberperjodat auf Zusatz von Formalin und Salpetersäure sehr bald in weißes Silberjodat verwandelt, ohne daß eine weitere Reduktion selbst durch Kochen erfolgt.

Quantitative Bestimmung des Formaldehyds mittels Kaliumchlorat und Silbernitrat.

Die maßenalytische Bestimmung des Formalins nach der Vorschrift des deutschen Arzneibuches geschieht durch Digerieren von Formalin mit Ammoniak von bekanntem Gehalt und Zurticktitrieren des Ueberschusses von Ammoniak mit Normal-Salzsäure. Diese Methode ist mangelhaft, weil die fast stets mehr oder weniger stark

¹⁾ Lässt man Brom auf Ameisensäure (es wurde zu diesem Versuche 25 Proz. Säure verwendet) einwirken, so werden große Mengen Brom unter allmähliger Entfärbung aufgenommen und nach dem Uebergehen des schließlich überschüssig vorhandenen Broms destilliert eine konzentrierte farblose Bromwassersäure über.

saure Reaktion des im Handel vorkommenden Formalins unberücksichtigt bleibt, der Farbenumschlag des Indikators (Rosolsäure) kein sehr scharfer ist, der überdies noch von der sugesetzten Menge abhängt, ein Ammoniak von genau 10 Pros. Gehalt nicht immer wird zur Hand sein und infolge dessen jedesmalige Titereinstellung notwendig wird. Der sum Digerieren des Formalins mit Ammoniak vom Arzaeibuch vorgeschriebene Zeitraum von einer Stunde genügt nicht zur quantitativen Umsetzung oder nur dann, wenn die Formaldehyd-Lösung von geringer Stärke und infolge dessen Ammoniak in reichliebem Ueberschuss vorhanden ist.

Um diese Fehler bei der Bestimmung des Formaldehyds zu vermeiden, hat A. Trillat¹) vorgeschlagen, zunächst eine direkte Säurebestimmung des Formalins mit normaler Natronlauge vorzunehmen, dann bei der Bestimmung des Aldehyds mit Ammoniak den Ueberschuß des letzteren durch einen Strom Wasserdampf überzutreiben und im Destillat zu titrieren. Die kleine Menge Hexamethylentetramin, welche in das Destillat übergeht, beeinträchtigt bei Anwendung von Rosolsäure als Indikator nur höchst unbedeutend das Endresultat, hingegen dürfte die Art der Ausführung für die Praxis zu umständlich und zeitraubend sein. Das gleiche Schicksal dürfte auch die vorgeschlagene Methode mit Anilin²) treffen. Sie beruht auf der Umsetzung des Formaldehyds mit Anilin im Sinne der Gleichung

 $C_6 H_6 NH_2 + HCHO = C_6 H_6 N = CH_2 + H_2 O.$

Der entstandene Niederschlag wird nach 48 Stunden absiltriert, bei 40° getrocknet und zur Wägung gebracht.

Es lag nach den bei der Bestimmung des Kaliumchlorats gemachten Erfahrungen nahe, die reduzierende Kraft des Formaldehyds gegenüber diesem Salze auch zur Gehaltsbestimmung des Formalins heranzuziehen. Die für diese Versuche notwendige Lösung von Formaldehyd mit bekanntem Gehalt bereitete ich mir, indem ich aschenfreies Trioxymethylen (von König & Co. in Leipzig-Plagwitz bezogen) fein gepulvert und gebeutelt mit Wasser in festverschlossener Flasche durch Einstellen in kochendes Wasser

¹⁾ Chem. Centralbl. 1893. 1. p. 1048.

²) Chem. Centralbl. 1893. 1. p. 1048.

zur Lösung brachte. Die so erhaltene Lösung enthielt nur wenige Flöckchen mechanische Verunreinigung und reagierte neutral.

Gehaltsbestimmung von Formalin: 5 ccm einer Formaldehyd-Lösung, enthaltend 0,14607 g Trioxymethylen, wurden mit annähernd 1 g Kaliumchlorat, einigen Grammen Salpetersäure und 50 ccm einer ½ N. Silberlösung in verschlossener Flasche durch Einsenken in ein Wasserbad allmälig erwärmt und unter zeitweiligem Durchschütteln eine halbe Stunde der Einwirkung der Wärme überlassen. Nach dieser Zeit ist die Reaktion in der Regel beendet. Man kann die vollständige Umsetzung leicht daran erkennen, daß die nach dem Durchschütteln über dem abgeschiedenen Chlorsilber befindliche klare Flüssigkeit bei weiterem Erwärmen sich nicht mehr trübt. Nach dem Erkalten titriert man in demselben Getäß den Ueberschuß der Silberlösung unter Anwendung von einigen Grammen konzentrierter Eisenalaunlösung als Indikator mit ½ N. Rhodanammonlösung zurück. Unter Zugrundelegung der Gleichungen

 $HClO_8 + 3HCHO = HCl + 3HCOOH$ $HCl + AgNO_8 = AgCl + HNO_8$

entspricht 1 ccm der ¹/₁₀ N. Silberlösung dem 10000. Teil von 3 Mol. Formaldehyd, gleich 0,0090 g HCHO. Die gefundene Menge Formaldehyd ergiebt sich durch Multiplikation der verbrauchten ccm Silberlösung mit 0,0090.

0,14607 g Trioxymethylen benötigten zum Zurückmessen der von 50 ccm überschüssigen Silberlösung 33,7 ccm ¹/₁₀ Rhodanammonlösung, gebunden waren mithin 16,3 ccm Silberlösung, entsprechend 0,14670 g HCHO. Eine sweite Bestimmung ergab den Verbrauch von 16,25 ccm Silberlösung, entsprechend 0,14625 g HCHO.

Durch Wägung des abgeschiedenen Chlorsilbers kann man die maßanalytische Bestimmung durch Gewichtsanalyse in ein und derselben Analyse kontrollieren.

Die hier angegebene Methode der Formaldehydbestimmung mittels Kaliumchlorat und Silberlösung hat vor den anderen Methoden gewisse Vorteile. Es wirken auf das Resultat nicht beeinträchtigend ein vorhandene freie Säure, mit Ausnahme von Salzsäure, und Estergehalt der Formaldehydlösung. Die Ausführung der Analyse erfordert keine Apparate und neue Maßsfüssigkeiten und ist in nicht vielsmehr als in einer halben Stunde beendet.

Breslau, im August 1896.

Arbeiten aus dem pharmazeutischen Institute der Universität Bern.

Untersuchungen über die Sekrete.

Von A. Tschirch.

22. Ueber die Früchte von Myroxylon Pereirae und den weissen Perubalsam.

Von H. Germann.

Eingegangen am 9. IX. 1896.

Der Zweck der vorliegenden Arbeit war, in erster Linie die noch immer nicht entschiedene Frage nach Herkunft und Zusammensetzung des sog. "weißen Perubalsams" näher zu studieren, und in zweiter Linie zu untersuchen, ob dieser von den Früchten von Myroxylon Pereirae gelieferte weiße Balsam in chemischer Beziehung mit dem gewöhnlichen schwarzen Perubalsam verwandt sei, d. h. ob er Bestandteile enthalte, die beiden gemeinschaftlich seien.

In der Litteratur finden sich die widersprechendsten Angaben über die Provenienz und die chemische Zusammensetzung des weißen Balsams, der übrigens nie in erheblichen Quantitäten in den europäischen Handel gelangt ist. Die Hauptmenge scheint im Produktionsgebiet San Salvador und in den umliegenden Distrikten selbst verbraucht zu werden, und ein in jenen Gegenden sehr beliebtes Medikament zu sein.¹)

Nach den Berichten von Bentley und Trimen²), Pereira³) und Wazsewiez⁴) kann mit ziemlicher Sicherheit angenommen werden, dass der ächte weiße Balsam durch Auspressen der von den Flügeln, dem Epicarp und Mesocarp befreiten Früchte gewonnen wird, mithin eine Mischung der im Pericarp befindlichen Substanz, der im Samen befindlichen fetten Bestandteile und des an der Oberfläche der Samen befindlichen Cumarins darstellt.

Nur ganz wenige Autoren haben sich mit der chemischen Zusammensetzung des Balsams dieser Früchte beschäftigt.

¹⁾ Jahresber. d. Pharmacie 1850 pag. 61.

⁸) Medicinal Plants Vol. II, 83.

⁹⁾ Pharm. Journal and transact. 1850/51, 286.

⁴⁾ Jahresber. d. Pharmacie 1850, pag. 60.

Leroy¹) gab Cumarin als wahrscheinlich darin vorkommend an. Rother³) stellte das Vorhandensein von Cumarin ziemlich fest, und fand darin außerdem ein durchscheinendes Weichharz von großer Bitterkeit und Schärfe, und eine in Alkohol unlösliche weiße Substanz, anscheinend von Wachskonsistenz.

Stenhouse⁸) erhielt aus einem von ihm untersuchten Balsam 6 Proz. Myroxocarpin, eine durch ein geradezu außergewöhnliches Krystallisationsvermögen ausgezeichnete Substanz, welche indeß in den Früchten selbst weder von Leroy, noch von Rother, noch von mir nachgewiesen werden konnte, so daß die Vermuthung nahe liegt, Stenhouse habe einen nicht von den Früchten von Myroxylon Pereirae stammenden Balsam untersucht.

Mir standen zur Untersuchung ca. 2 kg Früchte zu Gebote, die ich der Liebenswürdigkeit von Herrn Prof. Tschirch verdanke, der sie vom botanischen Garten in Buitenzorg (Java) erhielt. Ich verarbeitete die Samen und die Fruchtschalen gesondert, um die fetten Bestandteile von den harzigen getrennt zu erhalten.

A. Die Samen.

An des Oberstäche der Samen zeigten sich oft wohlausgebildete Krystalle, die wie die Samen selbst, intensiv nach Cumarin rochen. Durch Abspülen mit warmem Alkohol und oftmaliges Umkrystallisieren aus Alkohol und heißem Wasser erhielt ich ca. 1 Proz. analysenreine Krystalle, die alle Reaktionen des Cumarins gaben.

I. 0,2743 g im Sauerstoffstrom verbrannt, ergaben 73,814 Proz. C und 4,228 Proz. H.

II. 0,2180 g im Sauerstoffstrom verbrannt, ergaben 74,086 Proz. C und 4,240 Proz. H

Berechnet für die Formel C₉ H₆ O₂: C = 73,972 Proz.

C = 73,972 Proz. H = 4,109 Proz.

Die vorliegenden Krystalle waren also Cumarm. Das Vorkommen desselben ist auf die Oberfläche der Samenschale beschränkt.

Das Fett der Samen besteht aus einem Gemisch der Glycerinester der Stearin-, Palmitin- und Oel-Säure.

¹⁾ Journ. de pharmacie et de chimie IIIieme série, Tome XI, p. 37.

Pharm. Journal and transact. 1884/85, p. 244.
 Pharm. Journ. and transact. X, 290.

B. Die Hülsen.

Die grobgepulverten Hülsen wurden mit heißem Alkohol am Rückflußkühler bis zur Erschöpfung ausgezogen. Jeweilen beim Erkalten schied sich aus den alkoholischen Auszügen ein wachsähnlich aussehender flockiger Niederschlag ab, der abfiltriert, ausgewaschen und getrocknet wurde. Dabei färbte er sich rötlich. Getrocknet stellte er ein rötliches, chemisch sehr indifferentes, beim Reiben stark elektrisches, schwefel- und stickstofffreies Pulver dar, das bei 95° schmolz.

I. 0,1333 g im Sauerstoffstrom geglüht, ergaben 79,790 Proz. C und 11,236 Proz. H

II. 0,1191 g ergaben

80,100 Proz. C und 11,269 Proz. H

Berechnet für die Formel C₁₂ H₂₀ O:

C = 80,000 Proz.

H = 11,111 Pros.

Dieser Körper, dem ich wegen seiner wachsähnlichen Eigenschaften den Namen Myroxocerin gebe, besitzt also die molekulare Zusammensetzung C_{12} H_{20} O.

Im alkoholischen Auszug fand sich weder Cumarin, noch Zimtoder Benzoesäure, noch "Myroxylin", noch "Myroxocarpin", noch endlich Vanillin oder andere Aldehyde.

Von den vereinigten, vom Myroxocerin befreiten alkoholischen Auszügen wurde der Alkohol abgezogen, und der Rückstand mit heißem Wasser behandelt. Die wässerige Lösung enthielt eisengrünende Gerbstoffe und Glucose. Die Gerbstoffe verwandeln sich bei längerem Stehen an der Luft in Phlobaphene, die sich in konzentrierter Schwefelsäure mit prachtvoll karminroter Farbe lösen und die bei der spektralanalytischen Untersuchung ein charakteristisches Band zwischen $\lambda = 0.540-0.575 \,\mu$ zeigen.

Der vom heißen Wasser nicht aufgenommene Teil des alkoholischen Auszuges enthielt die harzigen Bestandteile der Früchte, sämtlich in Aether löslich. Durch Behandeln mit 1 prozentiger Kalilauge konnte eine Trennung herbeigeführt werden. Ich erhielt einen kalilöslichen und einen kaliunlöslichen Teil.

Das in 1 prozentiger Kalilauge gelöste Harz schied sich auf Zusatz von höchst konzentrierter Kalilauge fast quantitativ wieder aus, nur ein sehr kleiner Teil blieb auch in der konzentrierten Kalilösung gelöst. Dieser Teil war so klein, daß ich ihn nicht weiter untersuchen konnte.

Das durch starke Kalilauge wieder ausgeschiedene Hars wurde am Rückflußkühler mit heißem Petroläther behandelt, wobei ein Teil in Lösung ging. Die heiß filtrierten Auszüge setzten beim Erkalten einen an den Wänden des Glaskolbens feethaftenden krystallinischen Niederschlag ab. Er wurde aus absolutem Alkohol wiederholt umkrystallisiert und so in schön weißen Blättchen erhalten. Seine chemische Natur konnte wegen der kleinen mir su Gebote stehenden Menge nicht eingehender ermittelt werden. Jedenfalls ist es keine Säure. Die Lösung in konzentrierter Schwefelsäure ist rotgelb und fluoresziert so stark grün, daß die Intensität der Fluoreszens derjenigen einer konzentrierten Fluoreszeinlösung nicht im mindesten nachsteht. Ich habe den Körper infolge dieser Eigenschaft Myroxofluorin genannt.

Die Verbrennung im Sauerstoffstrom ergab folgende Zahlen:

1. 0,1296 g lieferten C = 69,233 Proz. und H = 9,071 Pros.

2. 0,1066 g , C = 69,026 , H = 8,922 Berechnet für C_{48} H_{64} O_{10} : C = 69,230 Proz. H = 8,791

Die molekulare Zusammensetzung kann also zu C_{43} H_{64} O_{10} angenommen werden.

Das nach obiger Behandlung resultierende, durch ganz konzentrierte Kalilauge abscheidbare Harz, das übrigens erst nach langer und mühevoller Arbeit endlich aschenfrei erhalten werden konnte, wurde auf Zimt- und Benzoesäure geprüft, jedoch mit negativem Erfolg. Es ist kein Resinotannol; auch ist es nicht verseifbar. Dagegen ist es acetylierbar, was auf seinen Alkoholcharakter schließen läßt. Es erhielt den Namen Myroxol.

Bei der Verbrennung im Sauerstoffstrom fand ich:

Berechnet für :

I. II. $C_{48} H_{68} O_{10}$ C = 70,686 70,788 Proz. C = 70,769 Proz. H = 8,746 8,867 , H = 8,717 ,

Das Myroxol besitzt die molekulare Zusammensetzung C₄₆H₆₆O₁₀.

Das Myroxoresen ist der in 1 prozentiger Kalilauge unlösliche Teil des alkoholischen Auszuges. Dem Resencharakter zu-

folge ist es in Alkalien jeder Konzentration unlöslich, und unterscheidet sich vom Myroxol, was die Löslichkeitsverhältnisse anbetrifft, nur durch diese Eigenschaft. Selbst gegen schmelzendes Kali ist dieses Resen sehr widerstandsfähig. Es läßt sich nicht acetylieren und nicht nitrieren. Mit konzentrierter Salpetersäure längere Zeit erhitzt, bildet es Pikrinsäure.

Die Verbrennung ergab:

I. II. $C_7 H_{10} O$ C = 76,600 76,387 Proz. C = 76,363 C = 76,

Die einfachste Formel für das Myroxoresen wäre also C_7 H_{10} O. Die mit Alkohol vollständig ausgezogenen gepulverten Hülsen wurden nun noch mit Aether behandelt. Es resultierte ein gelbes, nach dem Trocknen sprödes Hars, dem heißes Aceton nur 5 Pros. seines Gewichtes entzog, 95 Pros. davon waren in Aceton unlöslich und hinterblieben als ein fast weißes, geruch- und geschmackloses Pulver. Es besitzt ebenfalls Resencharakter (ist in Alkalien unlöslich). Die nach der schon erwähnten Tschirch'schen Methode ausgeführte spektralanalytische Prüfung ließ bei dickeren Schichten ein undeutlich begrenztes Band zwischen $\lambda = 0,600$ und 0,550 μ erkennen. Krystallisiert konnte der Körper, der Myroxin genannt wurde, nicht erhalten werden. Er enthält weder Schwefel noch Stickstoff.

L. 0,2376 g im Sauerstoffstrom verbrannt lieferten C = 84,091 Proz. und H = 11,139 Proz.

II. 0,2134 g lieferten C = 84,144 Proz. und H = 11,059 Proz. Berechnet für die Formel C_{23} H_{36} O:

C = 84,146 Proz.H = 10,975

Das Myroxin besitzt die molekulare Zusammensetzung C₂₈ H₃₆ O. Als Anhang zu dieser Arbeit habe ich noch kleine Mengen von 2 Proben von Balsam aus Perubalsambaum früchten zum Vergleich herangezogen, die Prof. Tschirch der Liebenswürdigkeit von Herrn Prof. Vogl in Wien und von Herrn Dr. Peckolt in Rio de Janeiro verdankte. In der von letzterem Herrn gesandten Probe, die nach seinem Bericht den "Balsamum naturale" aus den Früchten darstellt, konnte ich freie Benzoesäure in ziemlichen Mengen nachweisen, dagegen keine Zimtsäure. Bei der Verseifung fand ich keine Benzoesäure, doch war dies vielleicht nur eine Folge

der äußerst geringen Menge Material. Jedenfalls aber gab das verseifte Harz keine Resinotannolreaktionen, die Verhältnisse liegen somit hier anders als beim gewöhnlichen schwarzen Perubalsam. Der aus den Früchten freiwillig austretende Balsam hat weder in Bezug auf Aussehen (er ist schwarz) noch in Bezug auf chemische Zusammensetzung die geringste Aehnlichkeit mit dem in der Litteratur beschriebenen weißen Balsam.

Der von Herrn Prof. Vogl übersandte Balsam ist homogen honiggelb, durchsichtig, ziemlich hart, von schwachem, nicht cumarinähnlichem Geruch. Dem Aussehen nach entspricht er ziemlich dem von mir aus den Hülsen selbst ausgekratzten Balsam, und könnte hiernach vielleicht ein nach der Peckolt'schen Angabe!) durch Ausschaben der Harzräume gewonnenes Produkt sein.

An Alkohol giebt er nur einen kleinen Teil ab, welcher aus Alkohol nicht krystallisiert erhalten werden konnte. In Schwefelsäure löst er sich mit schön roter Farbe; die Lösung fluoresziert ziemlich stark grün, zeigte aber bei der spektralanalytischen Untersuchung kein besonderes Band. Der in Alkohol unlösliche Teil ist weiß, undurchsichtig, hart, geschmack- und geruchlos, in Benzol, Petroläther und Chloroform außerordentlich leicht löslich, in Toluol löslich, in Alkohol, Wasser, Aceton, Essigäther, Aether, Salzsäure, Ammoniak und Kalilauge unlöslich. Sein Schmelspunkt liegt bei 94°. Er besitzt in Aussehen und Löslichkeit große Achnlichkeit mit dem durch Alkohol aus dem (von den Hülsen direkt stammenden) Balsam abscheidbaren weißen Körper; dieser schmilzt jedoch erst bei 1750. Auch in diesem Vogl'schen Balsam gelang es mir nicht, "Myroxocarpin"⁹) zu finden. Ich bezweifle, dass es ein (nach der Eingangs erwähnten Pereira'schen Auffassung) echter weißer Balsam ist, sonst müste Cumarin doch in wenigstens durch den Geruch wahrnehmbaren Mengen darin vorhanden sein. Auch der Umstand. dass hier eine völlig homogene, fast geruchlose, kein Fett enthaltende

¹⁾ Zeitschr. des österr. Apoth.-Vereins 1879 pag. 50.

²⁾ In einer kleinen Kollektion von Seltenheiten, die aus dem Nachlasse von Prof. Flückiger stammte, fand ich nach Abschluß dieser Arbeit zu meiner großen Freude und Ueberraschung sowohl etwas krist. Myroxocarpin wie auch weißen Balsam von Sonsonate, nach dem ich in allen Sammlungen vergeblich gesucht hatte. Beide sollen nunmehr zur vergleichenden Untersuchung herangezogen werden. Tschirch.

Masse vorliegt, spricht eher dafür, daß dieser Balsam nicht aus den Früchten von Myroxylon Pereirae stammt.

Die Früchte von Myroxylon Pereirae enthalten nach vorliegender Untersuchung keine, auch im gewöhnlichen Perubalsam vorkommenden Bestandteile.

Sehr interessant ist die Entstehung der großen centralen Balsambehälter dieser Früchte. Diese ist nämlich eine schizogene, eine Entstehungsweise, wie sie für so große Lücken bis jetzt nur bei den Harzbehältern von Copaifera officinalis¹) sicher nachgewiesen wurde.

Eine ausführliche Darstellung der vorstehend kurz skizzierten Untersuchungen erscheint gesondert im Druck.

Ueber das Convolvulin das Glycosid der Tubera Jalapae (Ipomaea Purga Hayne).

Von M. Hoehnel.

(Eingegangen den 21. X. 1896.)

Convolvulus Purga (Wenderoth), Ipomaea Purga (Hayne) ist eine in den ostmexikanischen Cordilleren und zwar hauptsächlich an dem östlichen Abhang der Vulkankette vom Cofre de Perote bis zum Pik von Orisaba wild wachsende Convolvulacee. auch in Vorderindien und in Jamaika angepflanzt, doch sollen die Knollen, welche von letztgenannten Orten stammen, einen geringeren Harzgehalt aufweisen. Von genannter Pflanze finden eine Anwendung die Knollen, welche weitverbreitete medizinische namentlich von Vera Cruz in den Handel gebracht werden. Der Hauptbestandteil der Knollen, welcher zu 10-17 Proz. darin enthalten, ist ein Harz. Dieses Harz findet sich in den Knollen in Harzschläuchen, welche hauptsächlich dem Bast eingelagert sind. Das Jalapenharz wird dargestellt, durch Extrahieren der mit Wasser aufgeweichten Knollen durch Alkohol, die weingeistigen Auszüge werden abdestilliert, der Rückstand mit Wasser gefällt und so lange mit Wasser gewaschen, als dieses noch gefärbt ablänft. Zum Schlus wird das Harz getrocknet; es besitzt eine bräunliche Farbe

¹⁾ Guignard, Bulletin de la soc. botan. de France, Tome XXXIX, Juni 1892, p. 233—260.

und ist leicht zerreiblich. Ich will noch bemerken, dass das Wasser, welches zum Aufweichen der Jalapenknollen dient, eine saure Reaktion besitzt, welche durch das Vorhandensein von Essigsäure bedingt wird. Das Jalapenharz, welches als Resina Jalapae eine Aufnahme in das Deutsche Arzneibuch und die meisten übrigen Pharmacopoeen gefunden hat, läßt sich durch die Verschiedenheit der Löslichkeit in drei Bestandteile zerlegen, 1. ein fettartiger, in kleinen Blättchen krystallisierender, in Petroläther und Aether löslicher Körper, welchen ich die Absicht habe, in einer späteren Arbeit zu untersuchen, 2. ein in Petroläther unlöslicher, in Aether löslicher, harzartiger Körper und 3. ein in Aether und Petroläther unlöslicher Körper, welcher den Hauptbestandteil ausmacht, und welchen Mayer mit dem Namen Convolvulin belegt hat. Dieses Convolvulin ist ein harzartiges Glycosid und Gegenstand zahlreicher Untersuchungen gewesen. Nach einander beschäftigten sich mit der Untersuchung des Convolvulins:

Cadet de Gassicourt (Journ. de Pharm. et de chimie T. III), welcher auch das eigentümliche Verhalten des Convolvulins gegen Alkalien beschrieb. Trommsdorf (Neues Journ. f. Pharm. XXV. 193), Goebel (Buchners Rept. I. IX. 88) und Buchner und Herberger (Buchners Rept. I. XXXVII, 208). Buchner und Herberger geben dem Glykosid den Namen Jalapin, sie nehmen an, dass es aus einem basischen Anteil und aus einer Harssaure bestande. Von weiteren Untersuchungen ist zu nennen: Köhler und Zwicke, (N. Jahrbuch d. Pharm. 32. 1 auch N. Repert. Pharm. 18. 450) (Zwicke, die wirksamen Bestandteile der Convolvulaceen, Convolvulin und Jalapin in historischer, chemischer und physiologischer Beziehung. Halle 1869). Rein stellte das Glycosid zuerst Kayser 1844 dar, er gab ihm den Namen Rhodeoretin, in Rücksicht auf die schön rote Farbe, welche beim Behandeln mit Schwefelsäure auftritt, und stellte die Formel C21 H35 O16, in neue Atomgewichte umgerechnet, auf, (Annalen 51. 81), welche Laurent (Compt. rend. 35 pag. 379) durch C₂₄ H₄₀ O₁₂ zu ersetzen vorschlug. Kayser erforschte, dass das Glycosid beim Behandeln mit Basen in eine Säure überging, welche er mit dem Namen Hydrorhodeoretin $C_{21} H_{35} O_{10} + H_{2} O$ beseichnete. Er fand ferner, dass das Glycosid beim Behandeln mit Salzsäure in Zucker und einem Körper von indifferenten Eigenschaften "Rhodeoretinol" zerfiele. Sandrock (Archiv d. Pharm. 2, 64, 160) glaubt den Ansichten Kaysers nicht beipflichten zu können, und sprach die Ansicht aus dass das Glycosid aus 2 Harzen bestände. Sehr eingehend mit der Untersuchung des Glycosids aus Ipomaea Purga beschäftigte sich Mayer, welcher auch zuerst den Namen Convolvulin vorschlug, während er dem Glycosid aus Ipomaea orzabensis (Ledanvis) den Namen Jalapin gab. Beide Namen sind bis heute beibehalten worden. Mayer kam zu folgenden Resultaten:

Er gab dem Convolvulin suerst die Formel C_{86} H_{60} O_{26} , in neuen Atomgewichten umgerechnet, (Annal. 83 pag. 121) welche er später durch C_{81} H_{50} O_{16} ersetzte (Annal. 92 pag. 125).

Beim Behandeln des Convolvulins mit Basen geht nach Mayer das Convolvulin in Convolvulinsäure C₈₁ H₅₂ O₁₇ über. Die Convolvulinsäure sollte eine zweibasische Säure sein, welche neutrale und saure Salze liefert. Es wird im Laute der Arbeit gezeigt werden, dass beim Behandeln des Convolvulins mit Basen 3 Säuren entstehen, von welchen diejenige, welche im Sinne Mayers als Convolvulinsäure bezeichnet werden muss, einbasisch ist und nur eine Reihe von Salzen liefert.

Durch Einleiten von Salzsäuregas in die alkoholische Lösung des Convolvulins soll nach Mayer das Convolvulinol C18 H24 O8 + 1/2 H₂ O entstehen. Einen dem Convolvulinol entsprechenden Körper konnte ich nicht auffinden. Beim Behandeln des Convolvulinols mit Basen erhielt genannter Forscher die Convolvulinolsäure C₁₂ H₂₆ O₂, auf welche ich im Laufe der Arbeit nochmals zurückkomme. Während ich selbst mit der Untersuchung des Convolvulins beschäftigt war, erschien eine weitere Veröffentlichung über diesen Gegenstand von Kromer (Pharm. Zeitschrift f. Russland 1894 pag. 1), und nachdem ich einen Teil vorliegender Arbeit auszugsweise veröffentlicht hatte (Jahresbericht d. Schles. Gesellschaft f. vaterländ. Kultur pag. 114), swei weitere Arbeiten über das Convolvulin von erschienen Taverne (Rec. des trav. chim. des Pays-Bas. 13, 187-217) und Kromer (Zeitschrift d. Allgem. österr. Apotheker-Vereins No. 18, bis 24. 1895). Diese Arbeiten wichen jedoch nicht unerheblich von den von mir gefundenen Resultaten ab, sodals ich mich veranlalst sah, die Arbeiten über das Convolvulin ausführlich zu Ende zu führen. Ich werde Gelegenheit haben, im Verlaufe nachstehender Arbeit auf die Arbeiten von Kromer und Taverne zurückzukommen.

Experimenteller Teil.

Convolvulin C54 H96 O27.

Als Ausgangspunkt für meine Arbeiten diente mir ein Convolvulin, welches ich mir aus Tubera Jalapae selbst dargestellt hatte, welche von Gehe & Comp. in Dresden bezogen waren. Tubera Jalapae als Vera Cruz bezeichnet, waren schöne, schwere Exemplare. Um daraus das Convolvulin darzustellen, wurde nach der alten Mayer'schen Vorschrift verfahren. Die Knollen zerklopft, mit Wasser aufgeweicht und damit wurden erschöpft. Das Wasser besals saure Reaktion und ich qualitativ Essigsäure im Destillate nachweisen. Die mit Wasser erschöpften Knollen wurden zu einem Brei zerstampft und dreimal mit Alkohol extrahiert. Die alkoholischen Auszüge destillierte ich im Wasserbade ab, fällte das Harz aus dem Rückstand mit Wasser, und wusch es so lange mit Wasser aus, bis dasselbe farblos und neutral ablief. Das resultierende Harz besafs eine bräunliche Farbe, salbenartige Konsistenz und zeigte beim Agitieren ein schön seidenglänzendes Aussehen. Das Harz wurde in Alkohol gelöst, mit Wasser bis zur beginnenden Trübung versetzt, und die Lösung durch Digerieren mit Tierkohle entfärbt. Das Filtrat wurde bis zur Syrupdicke abdestilliert, und die restierende Flüssigkeit, um von fett- und harsartigen Fremdkörpern zu befreien, mit Aether gefällt. Das ausgeschiedene Harz wurde wiederum in Alkohol gelöst und nochmals mit Aether gefällt. Dieses Auflösen in Alkohol und Fällen mit Aether wurde sechsmal wiederholt. Das auf diese Weise gereinigte Convolvulin wurde zunächst im Wasserbade und dann im Luftbade bei 70° getrocknet und zerrieben. Das Convolvulin stellt ein rein weißes, amorphes Pulver dar. Mit Aether geschüttelt, hinterließ das Filtrat beim Verdunsten keinen Rückstand, es verbrannte ohne Asche, die qualitative Analyse ergab nur die Anwesenheit von C. und H. Das Convolvulin ist unlöslich in Aether, Petroläther, Wasser und Benzol, wenig in Chloroform, leicht löslich in Alkohol, Eisessig und Essigäther. Beim Abkühlen einer konsenKochsalz schied sich das Convolvulin scheinbar amorph aus. Aetzalkalien lösen das Convolvulin, wie unten gezeigt werden wird, indem eine Zerlegung eintritt. Der Schmelspunkt liegt zwischen 1500 bis 1550. Die alkoholische Lösung reagiert neutral, sie reduziert ammoniakalische Silberlösung schon bei sehr gelindem Erwärmen. Fehlingsche Lösung wird direkt nur sehr schwer, sehr leicht nach dem vorherigen Kochen einer Convolvulinlösung mit Mineralsäuren, reduziert. Mit konz. Schwefelsäure durchfeuchtet, wird das Convolvulin bei einigem Stehen schön rot gefärbt; weitere charakteristische Reaktionen konnten nicht gefunden werden. Die Elementaranalyse des bei 800 getrockneten Convolvulins wurde wie alle Analysen in dieser Arbeit im Sauerstoffstrome ausgeführt und ergab:

I.	II.	III.	IV.
C 55,71	55,72	55,33	55,69 Proz.
H 7,91	7,78	8.18	8,17

Im weiteren Verlauf der Arbeit bediente ich mich auch eines Convolvulins, welches von E. Merck, Darmstadt, dargestellt war, und welches ich mir durch wiederholtes Auflösen in Alkohol und Ausfällen mit Aether reinigte. Das Ausfällen mit Aether wurde so oft wiederholt, bis das getrocknete und zerriebene Präparat an Aether nichts mehr ergab. Dieses von Merck bezogene und von mir gereinigte Convolvulin hatte ebenfalls den Schmelspunkt 1500—1550. Die Analysen ergaben:

	I.	II.	III.	IV.	
C	55,63	55,6 0	55,74	55,69	Proz.
Ħ	8,47	8,35	8,38	8,22	•
	Be	rechnet für	Mittel	obiger	
		U ₅₄ H ₉₆ O ₂₇	8 An s	alysen	
		C 55,10	55,66	Proz.	
		H 8,16	8,1 8	•	

Ich möchte daher für das Convolvulin in Anbetracht der unten beschrieben Brom-, Acetyl- und Benzoylderivate die Formel C₅₄ H₉₆ O₂₇ vorschlagen, obwohl ich weiß, daß dieselbe nur rein empirischer Art ist.

Tribromconvolvulin C54 H98 Br O27.

10 g Convolvulin wurden in 10 g Eisessig gelöst und so lange, unter Abkühlung durch Eis, Brom hinzugefügt, als noch das Brom entfärbt wurde, und am Schlusse die Flüssigkeit noch deutlich gelb erschien. Nach zweitägigem Stehen auf Eis wurde das Reaktionsprodukt in Wasser eingegossen (das Waschwasser enthielt keinen Zucker), das Reaktionsprodukt wurde zuerst mit kaltem Wasser und dann mit warmem Wasser ausgewaschen, hierauf in Aether gelöst, um von unveränderten Convolvulin zu trennen, das Filtrat von Aether befreit, der Rückstand in wenig Alkohol gelöst und mit Wasser gefällt.

Letztere Operationen wurden so oft wiederholt, als noch das Fällungswasser Brom in nachweisbaren Mengen enthielt. Die so erhaltene Bromverbindung sah dem Convolvulin sehr ähnlich, unterschied sich von diesem aber dadurch, daß sie in Aether leicht löslich war. Sie wurde im Vacuum über Schwefelsäure getrocknet und bildete zerrieben ein weißes, amorphes Pulver mit einem Stich ins Gelbe. Beim längeren Außbewahren wurde sie dunkler und floß harzartig zusammen. Das Tribromconvolvulin ist leicht löslich in Aether, Alkohol, Eisessig, Chloroform, Bensol, unlöslich in Petroläther und Wasser. Um festzustallen, daß das Reaktionsprodukt wirklich gleichmäßig zusammengesetzt ist, wurden zur Analyse zwei Präparate von verschiedener Provenienz benutzt. Die Brombestimmung wurde nach Carius ausgeführt, bei einer Temperatur von 1500, Dauer des Erhitsens drei bis vier Stunden.

1. Präparat.

Gefunden Br.:
Gefunden Br.:
Berechnet für:
1. 16,97 Proz.
1. 17,44 Proz.
C₅₄ H₉₈ O₂₇ Br₈
2. 16,82
3. 17,42
4. 17,42

Tribenzoylconvolvul in C54 H98 (CO C6 H5)8 O27.

10 g Convolvulin wurden in Alkohol gelöst und allmählich ungefähr 15,0 g Benzoylchlorid hinzugefügt und umgeschüttelt, von Zeit zu Zeit wurde Natronlauge zugesetzt, dass die Flüssigkeit stets nur schwach sauer reagierte. Das Reaktionsprodukt wurde mit Wasser ausgefällt, mit kaltem und dann mit warmem Wasser durchknetet, bis das Wasser neutral ablief, zum Schluß wurde es so oft in wenig Alkohol gelöst und mit lauwarmem Wasser ausgefällt, als das Wasser noch sauer reagierte. Auch hier zeigten die Waschwässer

niemals eine auf eine Zersetzung hindeutende Zuckerreaktion. Die Renzoylverbindung wurde zuletzt mehrmals in wenig Aether aufgenommen, mit Petroläther gefällt und im Vacuum über Schwefelsäure getrocknet, zerrieben und nochmals getrocknet. Das Tribenzoylconvolvulin ist ein weißes, amorphes Pulver, leicht löslich in Alkohol und Aether, unlöslich in Wasser und Petroläther. Der Schmelzpunkt ist auch hier, wie beim Convolvulin undeutlich zu erkennen, er lag zwischen 1250—1310.

Mit Wasser ausgekocht, besaß das Filtrat eine neutrale Reaktion, an Petroläther gab das Präparat nichts ab.

Gefunden:			:	Berechnet für die Formel:
	I.	II.	III.	C_{54} H_{93} (CO C_6 H_5) ₈ O_{97}
C	60,32	60,97	60,38 Proz.	C 60,42 Proz.
H	6,9 8	6, 90	6,83	H 7,26 .

Nonacetylconvolvulin C54 H67 (CO. CH8)9 O27.

Das Acetylieren wurde nach Liebermann's Angaben ausgeführt:1) 10 g Convolvulin mit 20 g frisch destilliertem Essigsäureanhydrid und 5,0 g frisch geschmolzenem Natriumacetat wurden 11/2 Stunde auf dem Drahtnetz am Rückflusskühler im Kochen erhalten. Die noch warme Masse wurde in Wasser eingegossen, mit Wasser malaxiert, bis dieses nur noch schwach sauer reagierte, und darauf mehrmals mit Wasser ausgekocht. Nach vollständigem Erschöpfen war das Reaktionsprodukt beim Erkalten hartbrüchig und zerfiel zu einem weißen Pulver. Die harzartige Konsistenz war nicht mehr vorhanden. In den Waschwässern konnte kein Zucker nachgewiesen werden. Zur weiteren Reinigung wurde die Acetylverbindung in wenig Alkohol gelöst, mit lauwarmem Wasser gefällt, und diese Operation solange wiederholt, bis das Waschwasser keine Spur einer sauren Reaktion mehr zeigte. Zum Schluss wurde wiederholt in wenig Aether gelöst, mit Petroläther gefällt, und zuerst an der Luft und dann bei 700 getrocknet. Das Beaktionsprodukt war eine weiße, amorphe Masse, welche beim Trocknen zu einem weißen, staubfeinen Pulver zerfiel. Krystallisiert konnte diese Acetylverbindung aus keinem Lösungsmittel erhalten werden. Das Nonacetylconvolvulin war unlöslich in Wasser und Petroläther, leicht

¹⁾ Berichte 11, 1169.

löslich in Aether, Chloroform, Alkohol, Benzol, Eisessig und Essigäther. Mit Wasser gekocht besaß das Filtrat neutrale Reaktion. Schmelzpunkt 112—115°.

Die Bestimmung der Anzahl der vorhandenen Acetylgruppen wurde nach Hertzig ausgeführt. Die abgewogene Menge der Acetylverbindung wurde in 20 cbcm Alkohol gelöst, mit 20 ccm reiner Norm. - Kalilauge versetzt, 2 Stunden verseift, darauf mit Wasser verdünnt, 20 ccm officin. Phosphorsaure zugefügt und so lange destilliert, als noch Essigsäure überging. Selbstverständlich war der Destillationskolben mit einem Kugelaufsatz versehen. welcher ein Ueberspritzen von Säure verhinderte. Das Destillat wurde mit einer Lösung von ganz reinem, mehrfach umkrystallisiertem Aetzbaryt in schwachem Ueberschuss versetzt, auf 300 ccm eingedampft, mit Kohlensäure gesättigt, kurze Zeit zum Sieden erhitzt, filtriert und der Rückstand auf dem Filter mit heißem Wasser ausgewaschen. In dem Filtrate wurde das Baryum, an welchem sämtliche Essigsäure gebunden sein musste, in üblicher Weise als Baryumsulfat bestimmt und gewogen, und hieraus die Menge der Vorher war durch Essigsaure bezüglich des Acetyls berechnet. Versuche ermittelt, wie viel Säure sich im Destillat befand, wenn reines Convolvulin unter genau denselben Bedingungen, wie die Acetylverbindung verseift und mit Phosphorsaure und Wasser im Wasserdampfstrome destilliert wurde. Diese Säuremenge wurde in Acetyl umgerechnet und von der Gesamtmenge des gefundenen Acetyls in Abrechnung gebracht. Beim Behandeln von reinem Convolvulin wurde soviel Säure im Destillat nach obigem Verfahren gefunden, als entsprach;

1. 4,85 Proz., 2. 5,01 Proz., 3. 4,93 Proz., 4. 4,52 Proz. Acetyl. Die Mittelzahl aus den Resultaten ist bei untengenannten Analysen schon in Abzug gebracht.

Gefundenes Acetyl:

1. 26,14 Pros.

2. 24,74

3. 25,19

Berechnet für:

C₅₄ H₈₇ (CO · CH₈)₉ O₂₇ 24,90 Proz. Acetyl.

Aus obigen Analysen geht hervor, dass 9 Acetylgruppen in das Convolvulin eingetreten sind. Es kann auffallen, dass durch Acetyl mehr Hydroxylwasserstoff ersetzt wird, als durch Benzoyl. Es muss dieses daraus erklärt werden, dass das Essigsäureanhydrid in der Hitze, das Benzoylchlorid dagegen in der Kälte einwirkte. Es scheint thatsächlich noch eine zweite von obiger abweichende Acetylverbindung zu existieren, denn ich erhielt in einem Falle, als ich eine Auflösung von Convolvulin in reinem Essigsäureanhydrid stehen ließ, eine federartige, scheinbar krystallinische Ausscheidung, welche sich in ihren Eigenschaften von obiger weit unterschied, es gelang mir jedoch nicht, bei ferneren Versuchen, dieselbe wieder zu erhalten.

Einwirkung von Aetzalkalien auf Convolvulin.

Verdünnte Aetzalkalien und die Hydroxyde der alkalischen Erden lösen das Convolvulin auf. Beim Ansäuern scheidet sich das Convolvulin jedoch nicht wieder ab, es findet eine tiefergehende Zersetzung statt, indem sich die Salze in Wasser löslicher Säuren bilden. Diese Eigenschaft des Convolvulins wurde schon von Kayser¹), Mayer²) und Anderen gezeigt, auch bei einer späteren Untersuchung von Kromer⁵) bestätigt. Taverne bestreitet diese Reaktion4), er behauptet, dass Zusälle hierbei obwalten, ohne einen Beweis hierfür beizubringen. Kayser und Mayer erforschten, dass das Convolvulin unter Wasseraufnahme in eine Glycosidsaure überginge, und betrachteten das Convolvulin als ein einfaches Anhydrid dieser Glycosidsäure. Kromer fand zuerst, dass nebenbei eine flüchtige Säure entstände, und dass das Convolvulin ein gemischtes Anhydrid beider Säuren wäre. Ich fand, dass die Reaktion viel komplizierter verlaufe, und sich keineswegs durch eine einfache Gleichung ausdrücken lasse, andererseits aber auch, dass stets dieselben Zersetzungsprodukte entstehen und keinenfalls vom Zufalle abhingen, wie Taverne behauptet.

Es entstehen durch die Einwirkung von Alkali auf Convolvulin drei Säuren, eine mit Wasserdämpfen flüchtige, und zwei Glycosidsäuren. Meine Angaben wurden später von Kromer⁵), auch die Analysenzahl, wenigstens bei der einen der beiden untersuchten Glycosidsäuren bestätigt, die zweite isolierte wohl Kromer, analysierte sie indessen nicht.

Annalen 51 pag. 81.
 Annalen 83 pag. 121.

⁸⁾ Pharm. Zeitschrift f. Rußland 1894, pag. 1.

⁴⁾ Rec. trav. chim. 13, 187—217.

⁶⁾ Zeitschrift d. allgem. österr. Apothekervereins 1895, 18--25.

Um genannte Reaktion herbeizuführen, bediente ich mich des Baryumhydroxyds, welches sich gnt wieder entfernen läßt.

200 g Convolvulin wurden in Alkohol gelöst und mit einer wässrigen Auflösung von Baryumhydroxyd bis zur schwachalkalischen Reaktion versetzt, bei mässiger Wärme stehen gelassen, und von Zeit zu Zeit etwas Aetzbarytlösung zugefügt, dass die Reaktion stets eine schwach alkalische blieb. Nachdem eine herausgenommene Probe, mit Wasser verdünnt, keine Trübung mehr zeigte, wurde mit Wasser verdünnt, der Alkohol abgedampit, das Filtrat mit Kohlensaure gesattigt und zum Sieden erhitzt. In dem Filtrate wurde das gebundene Baryum mit verdünnter Schweselsäure in der Kälte in ganz geringem Ueberschuss gefällt, sofort frischgefälltes Bleicarbonat hinsugefügt und so lange digeriert, bis in einer Probe des Filtrates keine Schwefelsäure mehr nachweisbar war. Das Filtrat wurde mit Schwefelwasserstoff entbleit, filtriert, etwas eingedampft, nochmals mit Schwefelwasserstoff behandelt, filtriert und im Wasserbade su dickem Syrup eingedampft. Das verbleibende Säuregemisch wurde mit Alkohol autgenommen, mit Aether gefällt, wiederum die vom Aether ausgefällte Säure mit Alkohol aufgenommen und nochmals mit Aether gefällt. Diese Operation wurde sechsmal wiederholt. Zum Schlusse schied sich die Säure weiß und pulvrig ab. Ich will für diese in Aether unlösliche Säure, welche sich als Glycosidsäure erwies und die Hauptmenge ausmachte, den alten Namen Convolvulinsäure beibehalten. Die ätherischen Lösungen, welche zum Convolvulinsaure gedient hatten, wurden der Ausfällen restirende, syrupartige Rückstand destilliert, der solutem, über Natrium rektifiziertem Aether aufgenommen, einige Tage absetzen lassen, filtriert, destilliert, der Rückstand nochmals mit absolutem Aether aufgenommen, und das Filtrat abermals destilliert. Die im Kolben verbleibende Säure wurde nun wiederholt mit wenig Aether aufgenommen, mit Petroläther gefällt, zum Schluss mit Petroläther am Rückfluskühler ausgekocht und im Vacuum über Schwefelsäure getrocknet. Ich schlage für diese Säure, ebenfalls eine Glycosidsäure, welche in Aether löslich, in Petroläther unlöslich ist, den Namen Purginsäure vor. Aus den Petrolätherausstigen wurde der Petroläther abdestilliert, der Destillationsrückstand mit Wasser gemischt und solange mit Wasserdämpfen destilliert,

als noch etwas Saures überging. Das Destillat wurde mit Soda versetzt, zur Trockne verdampft, mit wenig Wasser aufgenommen, die Natriumsalze mit Salzsäure zerlegt, mit Aether ausgeschüttelt, die ätherische Lösung im Wasserbade abdestilliert, die verbleibende flüssige Säure über geschmolzenem Chlorcalcium getrocknet und destilliert. Ich will noch erwähnen, dass ich auch einen Teil der flüchtigen Säure direkt in der Weise darstellte, dass ich das Gemisch von Baryumsalzen, welches bei der Einwirkung von Aetzbaryt auf Convolvulin resultierte, mit pur so viel verdünnter Schwefelsäure zersetzte, daß ein geringer Teil des Baryumsalzes unzersetzt blieb, darauf die flüchtige Säure mit Wasserdämpfen überdestillierte, und wie oben beschrieben, weiter verarbeitete. Es machte sich jedoch bei der langen Einwirkung der Wasserdämpfe eine geringe Spaltung der nicht überdestillierenden Glycosidsäuren bemerkbar. Andere Hydroxyde der Alkalien und Erdalkalien wirkten genau wie Aetzbaryt auf Convolvulin.

Es entstehen also bei der Behandlung des Convolvulins mit einer wässerigen Aetzbarytlösung drei Säuren:

- 1) eine mit Wasserdämpfen flüchtige Säure,
- 2) eine in Aether lösliche Glycosidsäure: Purginsäure,
- 3) eine in Aether unlösliche Glycosidsäure: Convolvulinsäure.

Die mit Wasserdämpfen flüchtige Säure Methyläthylessigsäure C_5 H_{10} O_2 .

Die wie oben beschriebene, über Chlorcalcium getrocknete und destillierte Säure wurde so oft fraktioniert destilliert, bis sie konstant zwischen 175° und 178° überging. Eine farblose, eigentümlich riechende Flüssigkeit, welche bei 755 mm Barometerstand, Thermometer ganz im Dampf, bei 176,5° siedete. Das spezifische Gewicht war bei 13,5° = 0,9433 im Piknometer bestimmt als Mittel aus 2 Bestimmungen.

Lieben und Zeisel¹) fanden den Sdp. der Methylaethylessigsäure bei 175,9 unter 744 mm Druck. Zur Analyse wurde das Silbersalz dargestellt, indem die wässrige Lösung der Säure mit Ammoniak neutralisiert und mit Silbernitrat gefällt wurde. Der rein

¹⁾ Monatshefte f. Chemie 7,53-74.

١

weiße, lichtbeständige Niederschlag wurde abgesaugt, mit Wasser gewaschen, aus heißem Wasser umkrystallisiert und im Vacuum über Schwefelsäure getrocknet. Fast weiße Nadeln. Die Analyse ergab:

Gefunden Berechnet f. C₅ H₉ O₂ Ag
1. 2. 3.
C 28,48 28,31 28,30 Proz. C 28,71 Proz.
H 4,30 4,27 4,24 , H 4,31 ,
Ag 51,34 51,38 — , Ag 51,67 ,

Nach den gefundenen Analysenzahlen mußte demnach eine Valeriansäure vorliegen. Nach gefundenen spezifischem Gewicht und Siedepunkt kann von den bekannten Valeriansäuren nur die Isovaleriansäure und die Methylaethylessigsäure in Frage kommen. Beide unterscheiden sich sehr wesentlich durch ihr Calcium-, ihr Baryumsalz und die Löslichkeit des Silbersalzes in Wasser. Es wurde demnach das Calcium und Baryumsalz dargestellt.

Das Calciumsalz wurde erhalten durch Sättigen der wässerigen Auflösung der flüchtigen Säure mit Calciumcarbonat. Das Filtrat wurde im Vacuum zur Krystallisation eingedampft, es krystallisierte in langen Nadeln. Die Krystalle wurden zwischen Fließpapier gepreßt und lufttrocken analysiert. Die Wasserbestimmung erfolgte durch Trocknen bei 100°. Der Gehalt an Calcium wurde bestimmt durch Glühen des Salzes im Gebläse im Platintiegel zu Calciumoxyd.

GefundenBerechnet fürI.II. $(C_5 H_9 O_2)_2 Ca + 5 H_2 O$ $H_2 O 27,22$ 27,32 $H_2 O 27,11$ Ca 11,75 11,63.Ca 12,05.

Das Baryumsalz wurde in analoger Weise wie das Calciumsalz durch Neutralisation mit Baryumcarbonat und Abdampfen im Vacuum erhalten. Es bildete eine weiße, gummiartige, durchaus nicht krystallinische Masse. Endlich wurde auch die Löslichkeit des Silbersalzes in Wasser festgestellt. Hierzu wurde das durch Umkrystallisieren gereinigte Silbersalz in heißem Wasser gelöst, bei Zimmertemperatur zwei Tage stehen gelassen und abfiltriert. Von dem Filtrate, welches eine Temperatur von 13,5° hatte, wurden 100 ccm abgemessen, das darin befindliche Silbersalz in üblicher Weise als Chlorsilber ausgefällt, und zur Wägung gebracht.

Gefunden 0,762 AgCl entsprechend 1,03 C₅ H₉ O₂ Ag.

Das isovaleriansaure Calcium krystallisiert mit 3 Mol. H₂ O, methyläthylessigsaure Calcium mit 5 Mol. H₂ O. Das isovaleriansaure Baryum krystallisiert, das methyläthylessigsaure Baryum ist amorph. Endlich ist nach Pagenstecher das isovaleriansaure Silber 0,190 Tl. in 100 Tl. Wasser löslich, das methyläthylessigsaure Silber dagegen 1,15 Tl. in 100 Tl. Wasser von 20°. Es muís demnach nach obigen Untersuchungen angenommen werden, daß die gefundene Valeriansäure, die Methyäthylessigsäure

ist. Taverne sowohl, als Kromer, welche ebenfalls diese. Säure aus dem Convolvulin isolierten, kamen zu ähnlichen Resultaten, Zahlen und Schlüssen.

Außerdem stellte ich das spezifische Drehungsvermögen der Säure fest. Im 100 mm Rohr betrug die Drehung bei einer Temperatur von 13° als Mittel aus vier Ablesungen + 17°0' für gelbes Natriumlicht, beobachtet im Wildschen Polaristrobometer. Taverne fand mit mir ziemlich übereinstimmend im 100 mm Rohr eine Drehung von + 16°42'. Kromer dagegen im 100 mm Rohr 12°41'. Die Beobachtung von Kromer muß wohl auf einem Irrtum beruhen. Das spezifische Drehungsvermögen nach folgender Formel berechnet:

$$(a)_{D} = \frac{a}{1 \cdot d} \text{ ist } = +1800.$$

Taverne fand als spezifisches Drehungsvermögen + 170 30'.

Die mit Wasserdämpfen nicht flüchtige, in Aether lösliche Glycosidsäure:

Purginsaure
$$C_{25}$$
 H_{46} O_{12} .

Die wie oben ausgeführt, dargestellte, in Aether lösliche, nicht flüchtige Säure, wurde, wie schon erwähnt, durch Behandeln mit Petroläther gereinigt und im Vacuum über Schwefelsäure getrocknet. Die praktische Ausbeute betrug aus 200,0 g Convolvulin 25 g Purginsäure, neben circa 125,0 g Convolvulinsäure. Die Purginsäure konnte selbst nach wochenlangem Trocknen im Vacuum über Schwefelsäure nur als eine gelbliche, firnisartige Masse erhalten werden, welche äuserst hygroskopisch ist, sich im Wasser mit gelblicher Farbe auslöst, und diesem eine stark saure Reaktion verleiht.

In Alkohol und Aether ist die Purginsäure in jedem Mengenverhältnis löslich. Die alkalisch gemachte wässerige Lösung der Purginsäure mit Fehling'scher Lösung im Wasserbade erwärmt, zeigte nach 10 Minuten noch keine Reduktion. Wurde jedoch die wässerige Lösung zunächst mit Salzsäure gekocht, so schieden sich ölige Tropfen ab, das alkalisch gemachte Filtrat mit Fehling'scher Lösung erwärmt, zeigte sofort eine starke Reduktion. Hieraus geht hervor, daß die Purginsäure eine Glycosidsäure ist. Die wässerige Lösung wird durch Silbernitratlösung nicht verändert, ammoniakalische Silberlösung reduziert erst beim Erwärmen.

Zur Analyse wurde die Säure in dem Schiffchen, in welchem sie verbrannt werden sollte, bei 50° in einem durch Schwefelsäure und Chlorcalcium getrockneten Luftstrome getrocknet. Die Analysen ergaben:

Gefunden			Berechnet f. d. Formel
I.	II.	III.	C ₂₅ H ₄₆ O ₁₂
C 55,93	55,51	55,96 Pr	oz. C 55,76 Proz.
H 8,89	8,81	8,88 "	H 8,55 .

Ich schlage demnach für die Purginsäure mit Berticksichtigung der direkten Derivate die Formel C_{25} H_{46} O_{12} vor. Von früheren Untersuchungen liegen bisher keine Resultate und Angaben über die Purginsäure vor.

Purginsaures Baryum C₂₅ H₄₄ O₁₂ Ba.

6,0 g Purginsäure wurden in Wasser gelöst, mit Barytwasser alkalisch gemacht, und nach einigem Stehen der Ueberschuß des Baryums durch Kohlensäure entfernt. Das Filtrat wurde auf die Hälfte eingedampft, nochmals mit Kohlensäure gesättigt, und das Filtrat zur Trockne eingedampft. Der verbleibende Rückstand wurde zerrieben und bei 70° getrocknet. Ein weißes, amorphes Pulver, sehr hygroskopisch, in Wasser und Alkohol mit neutraler Reaktion und klar löslich. Zur Analyse wurde das Baryumsalz bei 70° im Luftstrome getrocknet. Das Baryum wurde bestimmt, indem das Salz im Platintiegel verascht, und dann im Gebläse geglüht wurde. Den Rückstand durchfeuchtete ich mit einer reinen Ammoniumcarbonatlösung, glühte nochmals und wog als Baryumcarbonat. Bei der Verbrennung wurde das Salz im Schiffchen mit getrocknetem

Kaliumdichromat überschichtet, um auch die von dem Baryum gebundene Kohlensäure auszutreiben.

Gefunden Berechnet f. d. Formel I II III C₂₅ H₄₄ BaO₁₂ 44.21 43,85 C 43,86 Proz. 44,58 Proz. **6,8**0 \mathbf{H} 6,73 6,54 6,89 H Ba 20,85 20,70 Ba 20,35

Die Purginsäure ist demnach eine zweibasische Säure.

Tribenzoylpurginsäure C25 H18 O12 (CO. C6 H5)3.

Die Benzoylierung erfolgte nach Baumann. 5,0 g Purginsäure wurde in Wasser gelöst, mit Kalilauge alkalisch gemacht, Benzoylchlorid hinzugefügt, geschüttelt und dafür Sorge getragen, dass durch zeitweiligen Zusatz von Kalilauge, die Flüssigkeit stets alkalisch reagierte. Es schied sich Benzoylverbindung als harzartige Masse ab, welche zunächst mit sehr schwach salzsäurehaltigem Wasser, und dann andauernd mit heißem Wasser ausgewaschen wurde, solange dieses noch sauer reagierte. Alsdann wurde in wenig Alkohol gelöst, und mit heißem Wasser gefällt, diese Operation wurde so oft wiederholt, bis das Fällungswasser keine Spur einer sauren Reaktion mehr erkennen ließ. Zum Schluß wurde in wenig Aether gelöst, und wiederholt mit Petroläther gefällt. Die Benzoylverbindung wurde im Vacuum getrocknet, zerrieben und nochmals getrocknet. Sie ist von etwas gelblicher Farbe und besaß die Neigung, harzartig zusammen-Sie ist in Wasser unlöslich, in Alkohol und Aether lös-Durch die Löslichkeit in Aether unterscheidet sie sich wesentlich von der Benzoylconvolvulinsäure. Die alkoholische Lösung besals eine saure Reaktion. Zur Analyse wurde sie bei 650 im Luftstrome getrocknet.

Die Analysen ergaben:

Berechnet f. d. Formel Gefunden Ш \mathbf{II} $C_{25} H_{43} O_{12} (CO \cdot C_6 H_5)_8$ 65,29 Proz. 65,10 65,35 64,82 Proz. C 6,82 7,33 7,86 7,26 H H

Die Purginsäure enthält demnach 3 durch Benzoyl vertretbare Hydroxylwasserstoffatome. Die Acetylverbindung wurde ebenfalls, und zwar wie die Acetylverbindung des Convolvulins dargestellt, sie war harzartig und wurde wegen ihrer schwierigen Reindarstellung nicht analysiert.

Die mit Wasserdämpfen nicht flüchtige, in Aetherunlösliche Glycosidsäure:

Convolvulinsaure C45 H80 O28

Die durch Fällung mit Aether erhaltene Convolvulinsäure wurde getrocknet, zerrieben und in einem Apparat, welcher, nach Art des von Soxhlet konstruierten, eine kontinuirliche Aetherextraktion ermöglichte, zwei Tage mit absolutem Aether extrahiert. trocknete Convolvulinsaure war ein schneeweißes, amorphes, leichtes, staubfeines Pulver. Sie war nur sehr wenig hygroscopisch, zum Unterschied zu der nicht durch Aether gereinigten Säure, es mus die Hygroscopicität demnach lediglich einem Gehalt an Purginsäure zugeschrieben werden. Die wässrige Lösung reagiert schwach sauer, treibt jedoch, wenn auch erst beim Erwärmen, Kohlensäure aus Verbindungen derselben aus. Die Convolvulinsäure ist leicht löslich in Wasser, Eisessig und Alkohol von 90 Pros., unlöslich in Aether, Petroläther, Benzol, Chloroform und Essigäther. Die Salze der Convolvulinsäure sind in Wasser sämmtlich löslich, mit Ausnahme des basischen Bleisalzes, ebenso in Alkohol von 90 Proz. Die wässrige Lösung alkalisch gemacht und mit Fehling'scher Lösung im Wasserbade erwärmt, zeigt nach 5 Minuten noch keine Reduktion, bei längerem Stehen tritt eine schwache Reduktion auf. Wird jedoch vorher mit Salzsäure gespalten, so tritt mit Fehling'scher Lösung sofort eine Reduktion ein. Es liegt demnach auch in der Convolvulinsaure eine Glycosidsaure vor. Silbernitrat auch in ammoniakalischer Lösung reduziert erst in der Wärme des Wasserbadesr Der Schmelspunkt war sehr schwer zu beobachten, er liegt ungefäh **zwischen** 1500—1550.

Eine wässrige Lösung der Convolvulinsäure von 10,137 Proz. lenkte im 200 mm Rohr die Polarisationsebene um 7º 17' im Wild'schen Polaristrobometer nach links bei Natriumlicht ab-Spec. Gew. der Lösung 1,0225, Temperatur 13º.

Das spezifische Drehungsvermögen, berechnet nach der Formel

(a) D =
$$\frac{a. 100}{1. p d.}$$
 ist demnach — 34° 68′

Kromer fand für die Convolvulinsäure — 31° 33' (a) D.

Um endgiltig festzustellen, ob die Convolvulinsäure eine einheitliche chemische Verbindung von konstanter Zusammensetzung

sei, oder ob, wie Taverne behauptet, von Zufällen abhängig, stellte ich zweimal die Convolvulinsäure dar: Einmal aus von mir selbst dargestelltem Convolvulin und zweitens aus von E. Merck bezogenem Convolvulin, und analysierte beide Präparate. Das Resultat läst keinen Zweifel darüber. Das zur Analyse dienende Präparat wurde bei 85° getrocknet.

Gefunden I. Präparat aus Merck'schen Convolvulin dargestellt.

I.	II.	Berechnet f. C ₄₅ H	80 O ₂₈ Kromer fand
C 50,76	51,02 Proz.	C 50,56 Proz.	C 51,83 Proz.
H 7,82	7,77	H 7,49 ,	H 7,89 ,
Gef	unden II. Pr <mark>ä</mark> par	at, dargestellt aus sell	stbereitetem Convolvulin
I.	I	I. III.	IV.

 I.
 III.
 IV.

 C 51,07
 51,04
 51,18
 51,23 Proz.

 H 7,75
 7,76
 7,73
 7,83

Ich schlage demnach für die Convolvulinsäure auf Grund der Analysen, seiner Derivate und Spaltungsprodukte die Formel C_{45} H_{80} O_{28} vor.

Convolvulinsaures Baryum $(C_{45} H_{79} O_{28})_2 Ba + 2 H_2 O$.

Das Baryumsalz wurde dargestellt durch Versetzen einer wässerigen Auflösung der Convolvulinsäure mit reiner Aetzbarytlösung bis zur alkalischen Reaktion. Nach zwölfstündigem Stehen wurde mit Kohlensäure gesättigt. Die Mischung wurde einige Zeit im Wasserbade erwärmt, filtriert, nochmals mit Kohlensäure gesättigt, zur Syrupsdicke eingedampft, mit Wasser aufgenommen, filtriert, im Wasserbade zur Trockne eingedampft, zerrieben und im Vacuum über Schwefelsäure getrocknet.

Ein rein weißes Pulver, welches sich in Wasser klar, farblos und neutral löste, auch in heißem, 90 prozentigem Alkohol war es löslich, dagegen in Aether unlöslich. Auch hier wurden, um die Gleichmäßigkeit der Zusammensetzung zu beweisen, 2 Präparate gesondert dargestellt und analysiert.

Zur Analyse wurde das Präparat bei 110° getrocknet. Die Verbrennungsanalyse erfolgte auch hier mit Hilfe von Kalium-dichromat, wie beim purginsauren Baryum. Die Wasserbestimmung wurde in einer besonderen Menge, durch Trocknen bei 110° im Luftstrome, die Baryumsbestimmung als Baryumkarbonat, wie beim purginsauren Baryum angegeben, ausgeführt.

Gefunden:

I.

47,78

7,24

II.

47,73

7,15

III.

7,15

48,15 Proz.

Präparat No. I:

C

H

В	a	5,66		5 ,6 8			•	
H	₂ O	1,66					39	
Präparat N	o. II:							
_			Gefu	nden:				
			I.		II.			
	C		48,12	48	3,04	Proz	•	
	H		7,26	7	,4 0	*		
	${f B}$ a	•	5,69	5	6,67			
Berechn	et für	die	Formel			Gef	unden	von
(C ₄₅ H ₇₉	$(O_{28})_2$	Ba+	2 H ₂ O				Krom	er
C	47,55	Pro	Z.			C	48,26	Proz.
${f H}$	6,96	*				H	7,45	,,
Ba	6,03	*				Ba	6,15	*
$\mathbf{H_2O}$	1,58	*						

Convolvulinsaures Calcium (C45 H79 O28)2 Ca.

Dasselbe war in analoger Weise wie das Baryumsalz dargestellt worden, nur wurde an Stelle des Aetzbarytwassers, Kalkmilch genommen. Die weitere Reinigung erfolgte, wie beim convolvulinsauren Baryum angegeben. Weißes, amorphes, in Wasser klar und neutral lösliches Pulver. Das Salz wurde bei 110° getrocknet. Die Bestimmung erfolgte als Calciumoxyd.

Gefunden			Berechnet für	
	I.	II.	(C ₄₅ H ₇₉ O ₂₈) ₂ Ca	
Ca	1,62	1,65	1,84 Ca	

Weitere Salze der Convolvulinsäure: Kaliumsalz. Dasselbe wurde erhalten durch Umsetzen des Baryumsalzes mit Kaliumsulfat, Eindampfen des Filtrats zur Trockne, Aufnehmen mit heißem Alkohol und Abdampfen des Filtrats zur Trockne. Weißes amorphes Pulver.

Das Bleisalz, erhalten durch Fällen einer Lösung des Kaliumsalzes mit Bleiessig, ist ein harzartiger, unlöslicher Niederschlag, welcher, da er sich nicht gut auswaschen läßt, nicht analysiert wurde. Das Silbersalz und Kupfersalz, erhalten durch Umsetzen des Baryumsalzes mit den entsprechenden Sulfaten, sind in Wasser löslich, aber

nicht beständig. Sie zersetzen sich schon beim Eindampfen im Wasserbade.

Aus obigen Analysen der freien Säure, der Salze und namentlich des Baryumsalzes geht einmal hervor, daß die Convolvulinsäure eine einbasische Säure ist, ferner, daß es eine einheitliche chemische Verbindung ist, und außerdem, daß sie nur eine Reihe von Salzen mit einheitlichem Metallgehalt, und nicht neutrale und saure Salze bildet, wie dieses Mayer früher behauptete.

Tetrabenzoylconvolvulinsäure C₄₅ H₇₆ O₂₈ (CO. C₆ H₅)₄.

Convolvulinsaures Kali wurde in Wasser gelöst, mit Kalilauge alkalisch gemacht, mit Benzoylchlorid geschüttelt und zeitweise etwas Kalilauge zugefügt, so dass die Flüssigkeit stets alkalisch reagierte. Es schied sich eine weiße, porzellanartige Masse ab, welche zunächst mit heißem Wasser ausgewaschen und so oft in wenig Alkohol gelöst und mit lauwarmem Wasser gefällt wurde, bis das Fällungswasser keine Spur einer sauren Reaktion mehr zeigte. Zum Schluß wurde in wenig Alkohol gelöst und mit Petroläther mehrmals ausgeschüttelt, im Vacuum getrocknet, zerrieben und nochmals getrocknet. Die Waschwässer zeigten ebenso wenig als das fertige Präparat mit Fehling'scher Lösung eine Reduktion. Die Benzoylverbindung ist ein weißes, lockeres, amorphes Pulver, geruchlos, in Alkohol und Chloroform mit saurer Reaktion löslich, in Wasser, Aether, Petroläther unlöslich. Mit Wasser gekocht, besaß das Filtrat neutrale Reaktion, es verbrannte ohne Asche. Schmelzpunkt 115 bis 118°. Die Analysen ergaben:

		Gefunde	n:	Berechnet für die Formel:
	I.	11.	III.	$C_{45} H_{76} O_{28} (CO. C_6 H_5)_4.$
C	58,29	58,45	58,75 Proz.	C 59,03 Proz.
H	6,92	6,84	6,9 6	H 6,47 ,

Octacetylconvolvulinsäure C_{45} H_{72} O_{28} (CO. CH_8)8

6,0 g Convolvulinsäure wurden mit 12,0 frisch destilliertem Essigsäureanhydrid und 3,0 g geschmolzenem Natriumacetat im zugeschmolzenem Rohr sechs Stunden auf 130 erhitzt. Das Reaktionsprodukt wurde in kaltes Wasser eingegossen und dann genau so gereinigt, wie oben bei der Benzoylconvolvulinsäure angegeben, zum

Schluss wurde in Alkohol ausgelöst, mit Tierkohle entsärbt, konzentriert und mit Wasser gesällt. Die Acetylverbindung siel als ein weisses Pulver aus, welches im Vacuum getrocknet wurde. Es ist ein weisses lockeres Pulver, dessen vortressliche äussere Eigenschaften vermuten ließen, das es krystallisiert erhalten werden könnte, dieses gelang mir jedoch nicht. Die Acetylverbindung war in Alkohol leicht mit saurer Reaktion löslich, in Petroläther und Wasser unlöslich. Mit Wasser gekocht, reagiert das Filtrat neutral und hinterlässt beim Verdampsen keinen Rückstand. Die Bestimmung der Anzahl der Acetylgruppen ersolgte nach der Methode von Hertzig, wie oben beim Acetylconvolvulin angegeben.

Gefunden Acetyl (CO CH_8)

I II $C_{45}H_{72}O_{28}$ (CO $CH_8)_8$ 23,94 24,06 24,50

Nicht darstellen konnte ich trotz vielfacher Bemühungen die Ester der Convolvulinsäure und die dem Tribromconvolvulin entsprechende Bromverbindung. Beim Bromieren trat stets eine Spaltung auf. Auch bei der Convolvulinsäure treten dieselben Verhältnisse wie beim Convolvulin auf, dass durch Benzoyl weniger Hydroxylwasserstoff ersetzt wird, als durch Acetyl. Die Erklärung dürste dieselbe sein, wie für diese Erscheinung beim Convolvulin, nämlich die Convolvulinsäure enthält 8 Hydroxylgruppen, von welchen vier leichter angreifbar sind, als der Rest.

Spaltungsprodukte der Purginsäure durch Mineralsäuren.

Die Purginsäure wird durch verdünnte Mineralsäuren nur sehr schwierig vollkommen gespalten. 100,0 g Purginsäure wurden mit der fünffachen Menge Wasser und 25,0 g Schwefelsäure gemischt und durch das Gemisch 2 Tage lang überhitzte Wasserdämpfe geleitet. Die überhitzten Wasserdämpfe erzeugte ich in der Weise, dass ich in einem Kessel Wasser verdampfte und die Wasserdämpfe durch eine mit einem Dreibrenner erhitzte, spiralig gewundene Kupferröhre und dann in den Kolben, in welchem sich die zu spaltende Flüssigkeit befand, leitete.

Das Destillat besass schwach saure Reaktion, es schwammen in demselben Oeltröpfchen, welche eine stark saure Reaktion be-

sassen. Es wurde das Destillat mit Natronlauge alkalisch gemacht, auf ein kleines Volumen eingedampft, und der Rückstand mit verdünnter Schwefelsäure zersetzt.

Es schied sich eine ölartige Säure ab, welche sich als in Petroläther leicht löslich erwies, sie wurde zur weiteren Verwendung aufbewahrt und wie unten beschrieben weiter gereinigt.

In dem Destillationskolben schwamm auf der gefärbten, wässerigen, schwefelsäurehaltigen Flüssigkeit, in welcher Zucker durch Fehling'sche Lösung mit Leichtigkeit nachgewiesen werden konnte, ein dickfitissiges, bräunliches Oel.

Dieses Oel wurde mit Aether aufgenommen, die ätherische Lösung so oft mit Wasser ausgeschüttelt, als das Wasser noch eine Zuckerreaktion oder Schwefelsäurereaktion gab, und der Aether verdunstet. Der Rückstand besass saure Reaktion, die alkalische Lösung desselben, mit Fehling'scher Lösung erwärmt, gab keine Zuckerreaktion. Erhitzte ich jedoch vorher etwas von dem Rückstand mit Salzsäure, so erhielt ich nunmehr eine deutliche Zuckerreaktion mit Fehling'scher Lösung. Die im Destillationskolben rückständige Säure war also nach zweitägigem Erhitzen im stark überhitzten Wasserdampfstrome noch nicht vollständig gespalten, sie war demnach äusserst resistent. Es lässt sich dieses nur dadurch erklären, dass die abgespaltene, im Wasser nicht lösliche Säure von der noch ungespaltenen Säure in sich einschliesst.

Um die vollständige Spaltung herbeizuführen, löste ich nunmehr die Gesamtmenge der nicht flüchtigen Säure in Alkohol, fügte 10 Proz. Salzsäure hinzu und erhitzte die Mischung in einer Druckflasche einen Tag im Wasserbade. Den Inhalt der Druckflasche verdünnte ich mit Wasser und dampfte den Alkohol im Wasserbade vollkommen ab. Die sich an der Oberfläche abscheidende Säure wurde mit Aether aufgenommen, die ätherische Lösung einige Male mit Wasser ausgeschüttelt, und der Aether verdunstet. Bei der Spaltung der Säure mit Alkohol und Salzsäure musste ein grosser Teil der Fettsäure in den Aethylester übergegangen sein. Um diesen zu zerlegen, löste ich die vom Aether befreite Säure in Alkohol und verseifte mit alkoholischer Kalilauge in einer Druckflasche, verdünnte die alkoholische Seifenlösung mit Wasser, befreite die Lösung durch Erwärmen von Alkohol und zersetzte die Kalisalze mit Schwefelsäure. Die abge-

schiedene Säure wurde nochmals mit Aether aufgenommen, die ätherische Lösung mit Thierkohle entfärbt. Zum Schluss schüttelte ich das Filtrat mehrmals mit Wasser aus und verdunstete den Aether. Die hinterbliebene flüssige Säure wurde mehrmals mit Petroläther ausgeschüttelt, und im Wasserbade getrocknet. Beim Erkalten erstarrte sie in kleinen, feinen Blättchen, sie enthielt nunmehr weder freien, noch gebundenen Zucker. Es resultierten also bei der Spaltung der Purginsäure mit Mineralsäuren

- 1. Ein Zucker,
- 2. Eine mit Wasserdämpfen flüchtige, in Petroläther leicht lösliche Säure,
- 3. Eine mit Wasserdämpfen nicht flüchtige, in Petroläther unlösliche Säure.

Die, bei der Spaltung entstehende, mit Wasserdämpfen flüchtige Säure:

Decylensaure C₉ H₁₇ COOH.

Das Destillat, auf welchem Oeltropfen von saurer Reaktion umherschwammen, war, wie schon erwähnt, mit Natronlauge alkalisch gemacht und auf ein kleines Volumen eingedampft worden. Die Lösung, welche die Natronsalze enthielt, wurde mit verdünnter Schwefelsäure zerlegt, und die abgeschiedene Säure mit Petroläther aufgenommen. Die Petrolätherlösung schüttelte ich mehrmals mit Wasser aus, filtrierte und entfernte den Petroläther durch Abdestillieren. Der verbleibende Rückstand wurde unter Minderdruck destilliert. Bei 135 mm Druck ging die Hauptmenge zwischen 1606 und 180º über. Es wurde nochmals unter demselben Druck destilliert, der Siedepunkt lag ziemlich konstant bei 1760. Es trat bei der Destillation nur eine sehr geringe Zersetzung ein. Die Gesamtmenge der erhaltenen Säure betrug etwa 6,0 g. Es war eine wasserhelle Flüssigkeit, welche in Wasser kaum, leicht in Alkohol, Aether und Petroläther löslich war, die Lösungen röteten intensiv blaues Lackmuspapier. Die Säure wurde bei -250 fest zu einer weißen krystallinischen Masse, welche jedoch schon bei ungefähr -10° wieder flüssig wurde. Bei der Destillation unter Atmosphärendruck erleidet sie eine starke Zersetzung.

Das Silbersalz C9 H₁₇.COOAg.

Zur Darstellung des Silbersalzes wurde die Säure in Wasser verteilt, mit Ammoniak neutralisiert, und mit Silbernitratlösung gefällt. Das entstandene Silbersalz, welches als ein weißer Niederschlag ausfiel, wurde dreimal mit heißem Wasser dekantiert, abgesaugt, zuerst mit heißem Wasser, dann mit Alkohol und schließlich nochmals mit Wasser ausgewaschen. Der Niederschlag wurde zwischen Thonplatten gepreßt, und im Vacuum über Schwefelsäure getrocknet. Nach dem Trocknen war das Silbersalz weiß, mit einem Stich ins Bläuliche.

Gefunden				Berech	net f.	d. Formel	
	I.	II.	III.		\mathbf{C}_{10}	H ₁₇ O	₂ Ag
C	43,49	43,5 3	<u> </u>	Proz.	C	43,32	Proz.
\mathbf{H}	6,41	6,22		*	H	6,14	*
Ag	38,53	38,57	38,50	*	Ag	38,99	»
					0	11,55	**
						100,00	Proz.

Das Baryumsalz (C₉ H₁₇ COO)₂Ba. Die Säure wurde in Wasser verteilt, mit Ammoniak neutralisiert und mit Chlorbaryum gefällt. Das Baryumsalz schied sich teilweise in weißen Flocken aus, zum anderen Teil schied es sich beim Stehen in weißen Nädelchen ab, es wurde mit Wasser ausgewaschen und zweimal aus heißem, 90 Proz. Alkohol umkrystallisiert, aus welchem es sich in weißen Flocken beim Erkalten abschied. Es wurde im Vacuum über Schwefelsäure getrocknet.

Gef	anden	Berechnet für die Formel
I.	II.	(C ₁₀ H ₁₇ O ₂) ₂ Ba
Ba 28,52	28,58 Proz.	28,84 Proz. Ba.

Jodaddition.

Es ergiebt sich aus der Analyse des Silber- und Baryumsalzes, daß eine einbasische Säure mit 10 Kohlenstoffatomen und 2 Sauerstoffatomen vorliegt, es lag nun noch die Frage nach der Anzahl der Wasserstoffatome vor, ob 18 oder 20 Wasserstoffatome vorhanden sind, was aus der Analyse weniger deutlich ersichtlich ist. Bei der geringen Menge des zur Verfügung stehenden Materials mußte ich von der direkten Behandlung mit Brom oder Jod absehen. Ich wählte, um genannte Frage zu entscheiden, die Hübl'sche

Jodlösung, welche ich mir in bekannter Weise herstellte. Hüblische Jodlösung wirkt bekanntlich auf ungesättigte Säuren nach folgender Formel wie das Chlorjod.

 $C_{10} H_{18} O_2 + Cl + J - C_{10} H_{18} (ClJ) O_2^{1}$

Dass die Hüblische Jodlösung kurz vor dem Gebrauche eingestellt wurde, ist wohl selbsverständlich.

Es wurde gefunden:

0,2710 Substanz addierten 0,2238 J.

Die Jodzahl ist demnach 82,58.

0,2146 Substanz addierten 0,1772 J.

Die Jodzahl ist demnach 82,57.

Es enthält demnach die Säure eine doppelte Bindung, und ist ihr die Formel C_{10} H_{18} O_2 zu erteilen.

Es wurde auch versucht, die Säure mit Jod und amorphem Phosphor zu reduzieren, leider explodierten beide Röhren mit Inhalt im Bombenofen und war genügendes Material zur Wiederholung des Versuches nicht vorhanden. Es stand mir auch nicht genügend Material zur Verfügung, um die Konstitution der Decylensäure festzustellen, ob eine von den drei bekannten flüssigen Decylensäuren, ob die Amydecylensäure, die Amenylvaleriansäure, oder die Decylensäure von der Formel $C_6 H_{18}$ — $CH = CH - CH_2$. COOH vorliegt.

Die bei der Spaltung der Purginsaure entstehende mit Wasserdampfen nicht flüchtige Saure:

Oxylaurinsaure C₁₁ H₂₂ (OH). COOH.

Die, wie oben beschrieben erhaltene Säure wurde nochmals gereinigt, indem ich sie in das Natronsalz überführte, die Lösung des Natronsalzes mit Bleiacetat fällte, und das erhaltene Bleisalz zweimal aus viel heißem Wasser umkrystallisierte. Das Bleisalz schied sich aus heißem Wasser in feinen glänzenden Nadeln ab. Dieses Bleisalz wurde abgesaugt, ausgewaschen und dann durch Kochen mit sehr verdünnter Salzsäure zerlegt. Die abgeschiedene Säure wurde mit Aether aufgenommen, die ätherische Lösung einige Male mit Wasser ausgewaschen, der Aether verdunstet und die Säure im Wasserbade getrocknet. Sie erstarrte beim Erkalten zu einer nur

¹⁾ L. de Koninck, Chem. Centralblatt 90. 448.

sehr schwach gelblichen, von teinen Blättchen durchsetzten krystallinischen Masse, welche im Wasser und Petroläther unlöslich, leicht löslich in Alkohol und Aether war.

Das Silbersalz C₁₁ H₂₂ (OH) COOAg.

2,0 g der Säure wurde in warmem Wasser verteilt, die Mischung mit Ammoniak neutralisiert und das Filtrat mit Silbernitratlösung im Ueberschuß gefällt. Der rein weiße Niederschlag wurde dreimal mit warmem Wasser dekantiert, abgesaugt, mit warmem Wasser, darauf mit Alkohol und schließlich wiederum mit Wasser ausgewaschen, zwischen Thonplatten gepreßt und im Vacuum über Schwefelsäure getrocknet. Das Silbersalz war weiß mit einem geringen Stich ins Bläuliche. Die Analysen ergaben:

Gefunden Präparat No. 1	Berechnet für die Formel
I II II	$\mathbf{C_{12}H_{23}O_{8}Ag}$.
C 44,25 44,62 — Pros.	C 44,55 Proz.
H 7,11 7,21 —	H 7,12 *
Ag 33,08 32,94 33,01	Ag 33,47 .
Präparat No. 2	O 14,86 "
Ag 33,56 Proz	100,00 Proz.

Das Kupfersalz $(C_{11} H_{22} (HO) COO)_2 Cu.$

1 g Säure wurde in Wasser verteilt mit Ammoniak neutralisiert und mit Kupfersulfatlösung gefällt. Das Kupfersalz schied sich in grünen Flocken ab; der Niederschlag wurde abgesaugt, mit Wasser ausgewaschen, und darauf in heißem 96 proz. Alkohol gelöst. Das Salz löste sich in Alkohol mit grüner Farbe, als ich jedoch versuchte, die Lösung einzudampfen, machte sich eine Zersetzung unter Braunfärbung bemerkbar. Ich verfuhr daher nun in der Weise, daß ich die konzentrierte unzersetzte alkoholische Lösung in Wasser eingoß das abgeschiedene Kupfersalz absaugte und im Vacuum über Schwefelsäure trocknete; es besaß eine grünspanartige Farbe.

Die Analyse wurde in der Weise ausgeführt, das ich die abgewogene Menge des Kupfersalzes mit rauchender Salpetersäure behandelte, um die organische Substanz zu oxydieren; die Salpetersäure wurde etwas abgedampft, der Rückstand mit 100 ccm Wasser aufgenommen und das Kupfer aus der Lösung bei einer Stromdichte von 0,5 Ampére elektrolytisch abgeschieden.

672

Gefunden:

Berechnet für die Formel!

I. II.

(C₁₂ H₂₈ O₃)₂ Cu 12,87 Proz. Cu.

Ca 12,54 12,59 Proz.

Auf Grund des Silber- und Kupfersalzes kommt der erhaltenen Säure die Formel C_{11} H_{23} O·COOH zu, die Säure ist daher eine einbasische. Sie enthält ferner keine doppelte Bindung, denn sie addierte kein Jod, wie durch das Verhalten gegen Hübl'sche Jodlösung festgestellt wurde.

Durch Umsetzen des Silbersalzes mit Jodmethyl konnte ich schon in der Kälte den Methyläther der Säure erhalten. Nach eintägigem Stehen war die Einwirkung vollendet. Ich nahm das Reaktionsprodukt mit Aether auf, filtrierte von dem ausgeschiedenen Jodsilber, dampfte im Wasserbade ab, um von überschüssigem Jodmethyl zu befreien und nahm den Rückstand nochmals mit Aether auf. Die ätherische Lösung wurde mit sehr verdünnter Sodalösung, dann mit reinem Wasser geschüttelt, der Aether verdunstet und der Rückstand im Wasserbade getrocknet. Eine gelbliche Flüssigkeit, welche bei — 25° fest wurde, bei ungefähr — 5° jedoch schon wieder schmolz; da die Menge zu gering war, um sie durch Destillieren unter Minderdruck reinigen zu können, wurde der Methyläther nicht analysiert.

Monobenzoyloxylaurinsäure C₁₁ H₂₂ O (CO C₆ H₅) CO · OH

2,5 g der Säure wurden in verdünnter Natronlauge gelöst, mit Benzoylchlorid geschüttelt und zeitweilig etwas Natronlauge zugetügt, dals die Flüssigkeit stets schwach alkalisch reagierte, erst zum Schlusse der Operation besass sie eine schwach saure Reaktion. Es schied sich das Reaktionsprodukt in Flocken aus, welche von der Flüssigkeit getrennt, und so oft mit heißem Wasser ausge schüttelt wurden, als das Waschwasser noch sauer reagierte, zum Schlusse wurde aus 50 Proz. Alkohol umkrystallisiert. Anfangs blieb die umkrystallisierte Säure flüssig, nach zweitägigem Stehen wurde sie fest und zwar erstarrte sie zu federartigen Krystallnädelchen. Sie wurde abgesaugt und im Vacuum über Schwefelsäure getrocknet. Wurde eine kleine Menge mit Wasser gekocht, und nach dem Erkalten filtriert, so hatte das Filtrat eine neutrale Reaktion. Es war also weder freie Benzoësäure beigemischt, noch

löste sich die Säure selbst in Wasser; die alkoholische Lösung reagierte sauer. Der Schmelzpunkt lag bei 41,5°. Ich will bemerken, daß der Schmelzpunkt hier sowohl, als bei der folgenden Fettsäuren und deren Verbindungen im Roth'schen Apparat und zwar in doppelseitig offenen Capillaren nach 24 stündigem Liegen ausgeführt wurde. Die Analyse ergab:

Gefunden: Berechnet für die Formel: C₁₂ H₂₈ O₈ (CO C₆ H₈)
C 70,83
H 9,03
H 8,75
O 20,00
100,00

Es ergiebt sich aus den Analysenzahlen, dass eine Benzoylgruppe eingetreten ist, es muss desshalb in der gefundenen Säure eine Hydroxylgruppe vorhanden sein, und ihr nach den Analysenwerten die Formel C_{11} H_{22} (OH) COOH, das heißt die einer Oxylaurinsäure zuertheilt werden.

Mit der von Winkler¹) durch Synthese erhaltenen Diisoamyloxalsäure C₁₂ H₂₄ O₈ ist sie jedoch nicht identisch, denn diese schmilzt erst bei 122°.

Ich will noch bemerken, dass Untersuchungen über die Spaltungsprodukte der Purginsäure ebensowenig, als über die Purginsäure selbst bisher vorliegen.

Spaltungsprodukte der Convolvulinsäure durch Mineralsäuren.

Durch verdünnte Mineralsäuren wird die Convolvulinsäure im Sinne folgender Gleichung gespalten:

 $C_{45} H_{80} O_{28} + 5 H_{2} O = 5 C_{6} H_{12} O_{6} + C_{15} H_{80} O_{8}$

Zur Spaltung der Convolvulinsäure wurde anfänglich so verfahren, dass je 50,0 g Convolvulinsäure in 200,0 g Wasser aufgelöst, mit 5,0 g Schwefelsäure versetzt und in der Wärme des Wasserbades in einer Druckflasche gespalten wurden. Es schied sich nach 2 Stunden am Boden der Flasche ein hellgelbes Oel ab, welches bei weiterem Erhitzen unter Umschütteln nach 6 Stunden an der Oberfläche schwamm. Beim Erkalten erstarrte die fettartige Schicht krystallinisch und die wässerige Schicht war von feinen Krystall-

¹⁾ Winkler, Annalen 18/310.

nädelchen durchsetzt. Das erhaltene Spaltungsprodukt wurde wie unten beschrieben gereinigt.

Es läßt sich jedoch auf diese Weise keine absolute Spaltung erzielen.

Im weiteren Verlaufe der Arbeit verfuhr ich daher in ganz ähnlicher Weise wie bei der Spaltung der Purginsäure angegeben. 200,0 g durch Fällen mit Aether gereinigter Convolvulinsaure wurden in einem Liter Wasser gelöst, 20,0 g Schwefelsäure zugefügt und einen Tag durch überhitzte Wasserdämpfe, welche ich, wie bei der Purginsäure beschrieben, erzeugte, erhitzt. Schon nach kurzem Erhitzen trübte sich das Gemisch, es schieden sich ölige Tropfen ab, welche sich nach dem Abstellen des Wasserdampfes zu einer bräunlichen öligen Flüssigkeit verdichteten, die nach dem Erkalten krystallinisch erstarrte. Das Destillat reagierte nicht sauer. Die unter dem Fett befindliche schwefelsäurehaltige Flüssigkeit enthielt einen Fehling'sche Lösung reduzierenden Zucker in großen Mengen. Der feste in Wasser schwer lösliche Körper, welcher sich nach späteren Untersuchungen als eine Fettsäure erwies, wurde abgehoben, mit warmem Wasser so oft umgeschmolzen, bis sich im Waschwasser weder Zucker noch Schwefelsäure nachweisen ließen, darauf in Alkohol gelöst und mit Tierkohle unter Digerieren entfärbt. Das Filtrat machte ich mit Kalilauge schwach alkalisch, verdünnte mit Wasser, verdunstete den Alkohol, und zerlegte den Rückstand mit Salzsäure. Die abgeschiedene Fettsäure wurde durch Umschmelsen mit Wasser und dreimaliges Umkrystallisieren aus heißem 50 proz. Alkohol gereinigt; sie schied sich beim Erkalten des Alkohols in federförmig verzweigten Nädelchen ab. Es resultierte also bei der Spaltung der Convolvulinsaure

- 1. Ein Zucker,
- 2. Eine Fettsäure: Convolvulinolsäure.

Einen Körper, welcher dem "Convolvulinol" Meyer's von indifferenten Eigenschaften entsprechen würde, konnte ich nicht auffinden.

Convolvulinoisaure C₁₅ H₈₀ O₃.

Die erhaltene Säure war rein weiß; im Vacuum über Schwefelsäure getrocknet, hatte sie einen Schmelzpunkt von 45,5°. Sie würde also ungefähr der Säure entsprechen, welche Kromer bei der Spal-

tung fand. Kromer fand einen Schmelzpunkt von 46°. Als ich jedoch die Säure analysierte, fand ich so schwankende Analysensahlen, daß ich keine reine Verbindung vor mir haben konnte. Ich fand:

I II C 66,88 67,07 Proz. H 11,22 11,18

Als ich dieselbe analysierte Säure nochmals aus 50 proz. Alkohol umkrystallisierte, erhielt ich folgende Zahlen:

I II C 67,59 67,77 Proz. H 11,20 11,23

Ich prüfte daher die Säure auf ihre Reinheit, indem ich 10 g Säure in 300ccm Alkohol löste und in der Wärme mit 2 g Baryumacetat, also einer unzureichenden Menge, fällte. Beim Erkalten schied das Baryumsalz in Nadeln ab, es wurde aus heißem Alkohol umkrystallisiert, getrocknet und mit Salzsäure zerlegt. Die abgeschiedene Säure hatte nunmehr einen Schmelzpunkt von 480, die Säure, welche ich aus der folgenden fraktionierten Fällung mit Baryumacetat erhielt, nur einen Schmelzpunkt von 450. Es lag demnach keine einheitliche Fettsäure vor. Es wurde nunmehr zur weiteren Reinigung der langwierige Weg der fraktionierten Fällung mit Baryumacetat nach H e i n t z 1) betreten.

Hiersu wurde so verfahren, daß ich 50,0 g Säure in 500,0 g 90 prozentigem Alkohol löste, die Lösung wurde durch Auflösungen von 3,0 g Baryumacetat in wenig Wasser in vier Fraktionen partiell gefällt, der Rest der Säure wurde mit Barytwasser ausgefällt. Die Baryumsalze der ersten und zweiten Fraktion wurden vereinigt, aus Alkohol umkrystallisiert und mit sehr verdünnter Salzsäure zerlegt. Die erhaltene Säure vom Schmelzpunkt 48 ° wurde wieder in Alkohol gelöst und nochmals in vier Fraktionen zerlegt, wie vorhin verfahren, und zum dritten Male fraktioniert, sodaß im ganzen 12 Fraktionen hergestellt wurden. Ich erhielt zum Schluß aus dem zuerst ausgefallenen Baryumsalz der letzten Fraktionierung eine Säure vom Schmelzpunkt 51,5 °. Kromer fand 46 °, Taverne, welcher eben diese Säure durch Destillation ihres Methyläthers reinigte, mit mir ziemlich übereinstimmend 50.5 °. Der Schmelzpunkt meiner Säure

¹⁾ Heintz. Journ. pr. Chem. Bd. 66, pag. I.

blieb auch konstant nach nochmaligem Verseifen der Säure, bei der Umkrystallisation aus 50% Alkohol, und auch bei der Prüfung durch partielle Fällung hatten die Säuren aus drei Fraktionen denselben Schmelzpunkt. Die Säure krystallisierte aus heißem 50 prozentigem Alkohol beim Erkalten in feinen dünnen Nädelchen. Sie schmolz zu einer farblosen Flüssigkeit, welche beim Erkalten zu einer harten, vollkommen geruchlosen porzellanweißen Masse von strahlig krystallinischem Gefüge erstarrte. Sie war sehr wenig löslich in kaltem Wasser und Petroläther, leicht in heißem Petroläther und Aether, aus welchem sie sich gelatinös abschied, in jedem Verhältnis in Alkohol.

Das Silbersalz C₁₅ H₂₉ O₃ Ag

3,0 g reiner Säure wurden in warmem Wasser verteilt, Ammoniak in der Wärme bis zur schwach alkalischen Reaktion zugefügt und in der Wärme mit Silbernitratlösung gefällt. Nach dem Erkalten wurde der weiße Niederschlag dreimal mit Wasser dekantiert, abgesaugt, mit Wasser ausgewaschen, mit Alkohol abgespült, zwischen Fließpapier gepresst und im Vacuum über Schwefelsäure getrocknet.

Ich stellte außerdem ein Silbersalz von einer reinen fraktionierten Säure, von einer anderen Darstellung herrührend, in etwas abweichender Weise dar, indem ich die alkoholische Lösung der Säure mit Silbernitratlösung versetzte, mit Ammoniak neutralisierte, den Niederschlag erst mit Alkohol und darauf mit Wasser auswusch und nach dem Abpressen zwischen Thonplatten trocknete. In beiden Fällen war das Silbersalz weiß, und färbte sich erst beim längeren Liegen etwas rosa. Beide Salze wurden analysiert:

Kromer fand Berechnet Gefunden Berechnet für die Formel für die Formel Präparat Nr. 1. als Mittel $von 4 Analysen C_{15}H_{29}O_8Ag$ C₁₆ H₂₉ O₃ Ag \mathbf{H} C 48,82 48,85 Proz. C 50,19 Proz. C 49,31 Prez. C 50,92 Proz. H 8,16 8,03 , H 8,32 , H 7,95 , **H** 7,70 Ag 29,46 29,43 . Ag 27,12 . Ag 29,59 . Ag 28,65 . Präparat Nr. II. Ι \mathbf{II} Taverne fand

C 48,84 48,81 Proz. H 8,06 7,92 Ag 29,5

Ag 29,38 29,42

Die Säure ist demnach eine einbasische, dem Silbergalz muß die Formel C₁₅ H₂₉ Ag O₈ zuertheilt werden. Taverne fand dieselbe

Formel, Kromer jedoch stellte die Formel C₁₆ H₂₉ Ag O₈ auf. Einmal glaube ich jedoch nicht, das Kromer nach seiner Reinigungsmethode die reine Säure erhalten haben kann, andererseits mülste dann in dieser Säure eine ungesättigte Säure vorliegen, was keineswegs der Fall ist, da ein Versuch mit Hübl's Jodlösung ergab, das sie kein Jod addierte. Ein direkter Versuch mit Brom zeigte, das Brom substituierend einwirkt, es ist demnach die Säure zweifellos eine gesättigte.

Das Baryumsalz $(C_{15} H_{29} O_8)_2$ Ba.

Die Säure wurde in warmem Wasser vertheilt, mit Ammoniak schwach alkalisch gemacht, mit Chlorbaryum gefällt, der Niederschlag mehrmals mit Wasser dekantiert, ausgewaschen, einmal aus 50 prozentigem Alkohol und zweimal aus heißem 90 prozentigem Alkohol umkrystallisiert, und im Vacuum getrocknet. Das Salz krystallisierte aus Alkohol in Nädelchen.

Gef	unden	Kromer fand f. d. Formel	Berechnet f. d. Formel
I	п	$(C_{16} H_{20} O_8)_2 Ba + 2 H_2 O$	(C ₁₅ H ₂₉ O ₈) ₂ Ba
C 54,89	54,87 Proz.	C 53,56 Proz.	C 55,30 Proz.
H 8.92	8,83 "	H 8.28 ,	H 8,91 "
Ba 21,25	21,32	Ba 19,27	Ba 21,04 "

Taverne fand: Ba 20,8 Proz.

Der Aethyläther C_{15} H_{29} O_8 . $(C_9$ $H_5)$.

Die alkoholische Auflösung der Säure sättigte ich mit Salzsäuregas unter Abkühlung, ließ einen Tag stehen, goß die salzsäurehaltige Mischung in kaltes Wasser ein und wusch den sich abscheidenden Aether zuerst mit lauwarmem Wasser, dann mit sehr wenig Soda enthaltendem Wasser und schließlich mit reinem Wasser so lange aus, als das Waschwasser noch Salzsäure enthielt. Der erhaltene Aethyläther krystallisierte beim Trocknen über Schweselsäure in farblosen Blättchen aus. Diese wurden bei Winterskälte zwischen Fließpapier stark gepresst, aus Petroläther umkrystallisiert und nochmals zwischen Fließpapier gepresst. Vollkommen farblose Blättchen vom Schmelzpunkt 22,5°.

Auch durch Umsetzen des Silbersalzes mit Jodäthyl erhielt ich den Aethyläther; die Umsetzung erfolgt beim Umschütteln in der Kälte fast momentan.

Behandlung der Säure C₁₅ H₈₀ O₈ mit Bromwasserstoff.

6,0 g Säure in 10 g Eisessig gelöst, wurden unter Abkühlen mit reinem über Phosphor geleiteten und über Chlorcalcium getrocknetem Bromwasserstoff gesättigt. Die Mischung blieb in der Kälte 12 Stunden stehen, wurde dann in kaltes Wasser eingegossen, die abgeschiedene Verbindung abgehoben, in Petroläther gelöst und so oft mit Wasser die Petrolätherlösung geschüttelt, bis das abfließende Wasser keine Spur mehr von Bromwasserstoff enthielt. Das Filtrat wurde von Petroläther durch Verdunsten befreit, und im Vacuum über Schwefelsäure getrocknet. Die Bromverbindung war ein gelbliches Oel, welches bei niedriger Temperatur in Nadeln erstarrte, sie war in Alkohol, Aether und kaltem Petroläther in jedem Mengenverhältnis löslich.

Die qualitative Analyse ergab einen Bromgehalt in beträchtlichen Mengen. Es konnte nun der Bromwasserstoff entweder addiert worden sein, dann müßte eine ungesättigte Säure vorliegen, oder er konnte substituierend auf eine Hydroxylgruppe gewirkt haben¹). Es wurde aber festgestellt, wie oben bei der Analyse des Silbersalzes erwähnt, daß die Säure weder Jod noch Brom addierte, sie ist demnach eine gesättigte und die Einwirkung des Bromwasserstoffs muß nach folgender Gleichung ausgedrückt werden:

 $C_{15} H_{80} O_8 + HBr = C_{15} H_{29} Br O_2 + H_2 O.$

Die Brombestimmung wurde hier nach Schiff-Piria³) durch Glühen mit einem Gemisch von Soda und Aetzkalk ausgeführt.

Gefunden

Berechnet f. C₁₅ H₂₉ Br O₂ 24,92 Pros. Brom.

I. 24,59 Proz. Brom

II. 24,63

Auch beim Behandeln der Säure mit rauchender Chlorwasserstoffsäure bei 100° , entsteht analog eine gleichfalls flüssige Chlorverbindung C_{15} H_{20} Cl O_2 .

¹⁾ Kekulé Annal. Chem. 130, pag. 11.

^{*)} Annalen 195, 293.

Ich will noch an dieser Stelle erwähnen, dass durch Einwirkung von Bromwasserstoff auf Jalapinolsäure dem Spaltungsprodukt des Jalapins unter denselben Bedingungen ebenfalls eine Bromverbindung entsteht, diese ist jedoch gut krystallisiert und hatte einen Schmelzpunkt von ca. 10°. Ob diese ebenfalls durch Substitution einer Hydroxyl-Gruppe entstanden ist, oder durch Addition von Bromwasserstoff, muss ich noch dahingestellt sein lassen.

Nach vorstehender Reaktion der Säure C₁₅ H₈₀ O₈ mit Bromwasserstoff, glaubte ich mit Sicherheit annehmen zu müssen, daß das eine Sauerstoff-Atom als Hydroxyl-Gruppe in der Säure auftritt. Taverne nimmt dasselbe an, und zwar schließt er auf das Vorhandensein daraus, daß er bei der Reduktion mit Jodwasserstoff und amorphem Phosphor Pentadecylsäure C₁₅ H₈₀ O₂ erhalten hat. Ich versuchte den Beweis direkt zu führen, indem ich das Wasserstoff-Atom der Hydroxyl-Gruppe durch Benzoyl ersetzen wollte, dieses gelang mir jedoch nicht, trotz vielfacher Versuche. Ebensowenig konnte ich mit Hülfe von Natriumethylat und Jodmethyl eine Methyl Gruppe in die Hydroxyl-Gruppe einführen. Beim Kochen der Säure mit Essigsäureanhydrid und geschmolzenem Natriumacetat, erhielt ich lediglich eine schmierige, durch nichts zum Krystallisieren zu bringende Masse.

Taverne schreibt nichts davon, ob er Versuche in dieser Hinsicht angestellt hat. Ich muß daher die Versuche in dieser Richtung vorläufig als negativ bezeichnen.

Oxydation der Convolvulinolsäure mit Kaliumpermanganat.

8,0 g Convolvulinolsäure wurden mit Hülfe von Kalilauge in 500 ccm Wasser gelöst und nach und nach mit einer Kaliumpermanganatlösung versetzt, so dass 32,0 g Permanganat verbraucht wurden, die Lösung wurde von dem ausgeschiedenen Mangansuperoxydhydrat abfiltriert. Das Filtrat wurde mit Schwefelsäure angesäuert, es schied sich eine feste Fettsäure ab, — und mit Wasserdämpfen destilliert, so lange noch etwas Saures überging.

Es hatte sich indessen, wie schon beim Destillieren zu bemerken war, nur wenig flüchtige Säure gebildet. Das Destillat wurde mit Sodalösung schwach alkalisch gemacht, zur Trockne verdampft und der Rückstand mit heißem Alkohol extrahiert. Die alkoholische Lösung wurde verdampft, der Rückstand mit wenig Wasser aufgenommen und mit Salzsäure zerlegt; es schied sich eine flüssige Säure ab, welche mit Aether aufgenommen wurde. Die ätherische Lösung schüttelte ich einige Male mit Wasser aus und verdunstete den Aether. Die Menge der flüchtigen, flüssigen Säure war eine sehr geringe, sie wurde in das Silbersalz verwandelt und dieses aus heißem Wasser umkrystallisiert. Es reichte nur zu einer Silberbestimmung aus. Es wurde gefunden:

51,42 Proz. Ag. Berechnet für C₅ H₉ O₂ Ag. 51.67.

In dem Destillationskolben befand sich außer der wässerigen Flüssigkeit eine feste Fettsäure, diese wurde abfiltriert, in das Kaliumsalz verwandelt, letzteres mit Salzsäure zerlegt, die abgeschiedene Säure abgesaugt, mit wenig Wasser gewaschen und aus viel heißem Wasser umkrystallisiert. Die Säure schied sich rein weiß aus, sie wurde im Vacuum über Schwefelsäure getrocknet und hatte getrocknet den Schmelzpunkt von 109°. Zur Analyse wurde das Kaliumsalz in das Silbersalz verwandelt und dieses analysiert.

Gefunden		Berechnet für C_{10} H_{16} O_4 Ag_2
I.	II.	
C. 28,52	•	C. 28,85
H 3,97	•	H 3,85
Ag 52, 02	52,05	Ag 51,92

Es entsteht demnach bei der Oxydation der Convolvulinolsäure mit Kaliumpermanganat: Ipomsäure, C₁₀ H₁₈ O₄, isomer mit der Sebacinsäure und eine Valeriansäure. Nach der Analogie mit der folgenden Oxydation durch Salpetersäure ist wohl anzunehmen, daß diese Valeriansäure Methyläthylessigsäure ist. Es würde sich der Vorgang durch folgende Gleichung vielleicht ausdrücken lassen:

$$C_{15} H_{80} O_8 + 4 O = H_2O + C_{10} H_{18} O_4 + C_5 H_{10} O_2.$$

Oxydation der Convolvulinolsäure mit Salpetersäure.

10,0 g Convolvulinolsäure wurde allmälich mit der vierfachen Menge Salpetersäure vom spez. Gewichte 1,4 übergossen, indem das Gemisch vorsichtig mit Eis gekühlt wurde. Nach vollständigem Eintragen der Salpetersäure wurde noch 6 Stunden auf Eis und dann

24 Stunden bei Zimmertemperatur stehen gelassen. Nach dieser Zeit wurde die Flüssigkeit von der abgeschiedenen festen Fettsäure abfiltriert und die feste Fettsäure nochmals mit warmem Wasser ausgewaschen. Weiter gereinigt wurde dieselbe wie bei der Ipomsäure, welche bei der Oxydation mit Permanganat entstanden ist, angegeben wurde. Die feste Säure hat einen Schmelzpunkt von 108 bis 109. Das aus dem Kaliumsalz der Säure dargestellte Silbersalz ergab folgende Analysenzahlen:

Gefu	aden	Berechnet für
I.	II.	$\mathbf{C_{10}H_{16}O_4Ag_2}$
C. 28,62	•	C. 28,85
H 4,01	•	H 3,85
Ag 52,12	52,16	Ag 51,92

Die Salpetersäure haltigen Filtrate von der festen Fettsäure wurden mit Wasserdämpfen destilliert. Das Destillat enthielt viel mehr flüchtige Säure, als ich bei der Oxydation mit Permanganat beobachten konnte, es reagierte stark sauer und schwammen Oeltröpfehen auf der Oberfläche. Das Destillat wurde mit Soda zur Trockne verdampft, der Rückstand mit heißem Alkohol erschöpft, von der alkoholischen Lösung der Alkohol abdestilliert und das verbleibende Natronsalz mit Salzsäure zerlegt.

Die abgeschiedene Säure wurde abgehoben, über geschmolzenem Chlorcalcium getrocknet, fraktioniert, destilliert und rektifiziert. Der Siedepunkt lag bei 176,5, Thermometer ganz im Dampf. Zur Analyse wurde das Silbersalz dargestellt, dasselbe aus heißem Wasser umkrystallisiert und getrocknet. Die Analyse ergab folgende Zahlen:

Gefv	ınden	Berechnet für
I.	II.	$C_5 H_9 O_2 Ag$
C 28,44	•	C 28,71
H 4,29	•	H 4,11
Ag 51,42	51,54	Ag 51,67.

Die erhaltene flüssige flüchtige Säure ist demnach ebenfalls eine Valeriansäure, hier wurde die Löslichkeitszahl des Silbersalzes in Wasser festgestellt, wie oben bei der Methyläthyl-Essigsäure angegeben; es wurde gefunden:

0,998 · C₅ H₉ O₂ Ag in 100 ccm Wasser.

Nach dem Siedepunkt und der Löslichkeit des Silbersalzes in Wasser ist demnach die bei der Oxydation entstandene Valerian-

Polarisation der Säure aus. Die durch Oxydation der Convolvulinsäure mit Permanganat oder Salpetersäure entstehenden Oxydationsprodukte sind die gleichen, nämlich Methyläthylessigsäure und Ipomsäure C₁₀ H₁₈ O₄, während Grützner bei der Oxydation der Jalapinolsäure dem Spaltungsprodukte des Jalapins Isobuttersäure und Oxyisobuttersäure fand.¹)

Der bei der Spaltung entstehende Zucker.

Um den Zucker zu gewinnen, welcher bei der Spaltung entstand, wurde die schwefelsäurehaltige Zuckerlösung mit Bleicarbonat digeriert, bis im Filtrat keine Schwefelsäure mehr nachweisbar war. Dem Filtrate fügte ich das halbe Volumen Alkohol zu, ließ absetzen, filtrierte nochmals, entbleite mit Schwefelwasserstoff, entfärbte mit Tierkohle und dampfte das Filtrat im Vacuum ab. Es resultierte ein gelblicher Syrup, welcher auch nach zweijährigem Stehen keine Neigung zur Krystallisation zeigte. Der Zucker konnte auch aus keinem Lösungsmittel, wie Aethylalkohol, Methylalkohol und Fällen mit Aether krystallisiert werden. Er reduzierte Fehling'sche Lösung, ammoniakalische Silberlösung, gährte mit Hefe und lenkte die Polarisationsebene rechts ab. Da von Mayer und anderen dieser Zucker schon eingehend untersucht worden ist, namentlich sein spezifisches Drehungsvermögen, welches auf d-Glucose schließen läst, und sämtliche Forscher zu ähnlichen Resultaten gekommen waren, so glaubte ich von der Wiederholung dieser Versuche Abstand nehmen zu können, umsomehr, als dieselben doch kein absolutes Urteil zulassen, so lange der Zucker nicht in reinem Zustande vorliegt. Ich hoffe jedoch, dass es mir noch in der Folgezeit gelingen wird, den Zucker rein darzustellen. Es wurde jedoch nach E. Fischer's Angaben das Osazon dargestellt, und nach fünfmaligem Umkrystallisieren aus heißem Alkohol rein in gelben kleinen Nädelchen erhalten. Dasselbe hatte beim raschen Erhitzen den Schmelzpunkt von 2030. Fischer fand 2050. Die Analyse ergab:

Gefunden	Berechnet für
	$C_6 H_{10} O_4 \cdot (N_9 H C_6 H_5)_2$ C 60,33 Proz.
C 59,98 Proz.	C 60,33 Proz.
H 6,32	H 6,14
N 15,21	N 15,64

¹⁾ Zeitschrift des Allgem. Oesterr. Apoth.-Ver. 19-21, 1892.

Es liegt demnach eine Hexose vor, und nach früheren Untersuchungen von anderer Seite dürfte es unreine d-Glucose sein.

Zusammenstellung der in vorstehender Arbeit gefundenen Resultate.

Ich ging bei vorstehender Arbeit von der Ansicht aus, dass es nöthig sei, bei Körpern, welche nicht krystallisieren und welche sich nur durch die Wahl der Lösungsmittel reinigen lassen, möglichst verschiedene Derivate darzustellen und die Analysenresultate mit einander zu vergleichen. Namentlich notwendig schien es mir, von der Convolvulinsäure und Purginsäure, welche amorph, in Wasser leicht löslich, auch ebensolche Salze liefern, gut charakterisierte in Wasser unlösliche Derivate darzustellen. Um die Einheitlichkeit der einzelnen Verbindungen darzuthun, stellte ich mir häufig Präparate von verschiedener Provenienz dar und verglich die Analysen, um Zufallsresultate fernzuhalten.

Auf Grund seiner verschiedenen Derivate mußte ich dem Convolvulin die Formel C_{54} H_{96} O_{27} zuerteilen. Ich stellte von dem Convolvulin das bisher unbekannte Tribromderivat C_{54} H_{98} Br_8 O_{27} , die Tribenzoyl-Verbindung C_{54} H_{98} (CO C_6 $H_5)_8$ O_{27} und das Nonacetylconvolvulin C_{54} H_{87} (CO $CH_8)_9$ O_{27} dar.

Ich zeigte, dass beim Behandeln des Convolvulins mit Basen drei Säuren entstehen, ein Vorgang, welcher sich nicht durch eine einfache Gleichung ausdrücken lässt, schon in Hinsicht auf die relativen Mengen, welche bei dieser Reaktion entstehen. Ich wiess aber auch nach, dass stets dieselben Körper von einheitlicher Zusammensetzung resultieren und nicht vom Zufalle abhängen, wie Taverne behauptet. Taverne stützt seine Ansicht daraut, dass die Methyläthylessigsäure nicht in konstanten Mengen entstände. Dieses ist keineswegs der Fall, denn aus der Probebestimmung zur Acetylbestimmung des Acetylconvolvulins ist ersichtlich, dass stets dieselbe Menge flüchtiger Säure entsteht.

Die in Aether unlösliche Convolvulinsäure ist einbasisch und bildet demgemäß nur eine Reihe von Salzen. Die Formel C_{45} H_{60} O_{28} wählte ich auf Grund der Derivate und Spaltungsprodukte. Von Derivaten wurde dargestellt neben anderen Salzen:

das Baryumsalz $(C_{45} H_{79} O_{28})_2 Ba + 2 H_2 O$,

die Tetrabenzoyl- $C_{45} H_{76} (CO \cdot C_6 H_5)_4 O_{28}$, und

die Oktacetylverbindung C_{45} H_{72} (CO · CH₈)₈ O_{28} .

Nicht erhalten konnte ich die Bromverbindung und den Aether.

Von der zweiten entstehenden Glycosidsäure, der Purginsäure C_{25} H_{46} O_{12} analysierte ich die Säure,

das Baryumsalz C₂₅ H₄₄ Ba O₁₂ und

die Tribenzoylverbindung C_{25} H_{43} (CO . C_6 H_5) $_3$ O_{12} .

Die Dritte bei der Einwirkung von Basen auf Convolvulin entstehende Säure wurde als Methyläthylessigsäure erkannt und durch verschiedene Salze und ihr optisches Verhalten als solche charakterisiert.

Bei der hydrolytischen Spaltung der Purginsäure wurde eine nicht krystallisierende Hexose und zwei Säuren erhalten. Eine ungesättigte, flüssige, die Decylensäure $C_{10} H_{18} O_2$ und die Oxylaurinsäure $C_{11} \cdot H_{22} (O.H) (COOH)$. Es gelang mir bei letzterer Säure, den Wasserstoff der Hydroxylgruppe durch Benzoyl zu ersetzen, die Monobenzoyloxylaurinsäure zu erhalten und so die Anwesenheit einer Hydroxylgruppe mit Sicherheit nachzuweisen.

Dieses konnte ich nicht bei der Oxyfettsäure, welche bei der Spaltung der Convolvulinsäure nach folgender Gleichung vielleicht entstehen dürfte:

$$C_{45} H_{80} \cdot O_{28} + 5 H_{2} O = 5 C_{6} H_{12} O_{6} + C_{15} H_{80} O_{3}$$

Bei dieser ebengenannten Spaltung konnte ich weder einen Körper von indifferenten Eigenschaften, das "Mayer'sche Convolvulinol", noch außer der Säure C₁₅ H₈₀ O₈ eine zweite Säure finden welche, wie Kromer angiebt, ein in Wasser lösliches Baryumsals liefert, vorausgesetzt die Anwendung einer reinen mit Aether gefällten Convolvulinsäure. Ebensowenig konnte ich mich der Ansicht von Kromer anschließen, daß die bei der Spaltung entstehende Fettsäure isomer mit der Jalapinolsäure ist, und daß ihr die Formel C₁₆ H₈₀ O₈ zukommt, es lag zweifellos Kromer eine unreine Säure vor. Vielmehr möchte ich, obwohl es mir nicht gelang, den Hydroxyl - Wasserstoff durch Benzoyl, Methyl oder Aethyl zu ersetzen, mich hier der Ansicht Taverne's anschließen, daß diese Fettsäure Oxypentadecylsäure C₁₄ H₂₈ (OH) (COOH) ist.

Bei der Oxydation der Säure C_{15} H_{80} O_8 erhielt ich sowohl durch die Oxydation mit Kaliumpermanganat als auch Salpetersäure dieselben Zersetzungsprodukte, nämlich Ipomsäure, isomer mit der Sebacinsäure C_{10} H_{18} O_4 , und eine Valeriansäure, welche wahrscheinlich Methyläthylessigsäure ist, und dürfte die Oxydation nach folgender Gleichung verlaufen:

$$C_{15} H_{80} O_3 + 4 O = H_2 O + C_5 H_{10} O_2 + C_{10} H_{18} O_4$$

Vorstehende Arbeit ist im Jahre 1892 im Breslauer pharmazeutischen Institut begonnen worden. — Durch Krankhe it wurde
ich längere Zeit an Beendigung derselben gehindert. Es ist mir
nunmehr eine angenehme Pflicht, Herrn Geh. Reg.-Rat Prof. Dr.
Poleck für die generöse Unterstützung, welche derselbe mir bei
dieser, wie bei früheren Arbeiten zu Teil werden ließ, meinen aufrichtigsten Dank auszusprechen.

Mai 1896.

Untersuchungen aus dem pharmaceutisch-toxicologischen Laboratorium der Reichs-Universität zu Groningen.

Fortgesetzte Untersuchungen über das Vorkommen von Cytisin in verschiedenen Papilionaceae.

Von Prof. P. C. Plugge und A. Rauwerda.

(Eingegangen am 21. X. 1896.)

Nachdem schon früher von dem Einen von uns Untersuchungen über das Vorkommen von Cytisin in verschiedenen Papilonaceae ausgeführt und mitgeteilt¹) sind, fanden wir in diesem Sommer Gelegenheit, diese Untersuchungen fortzusetzen und weiter auszudehnen. Durch freundliche Vermittelung des Herrn Prof. Moll, Direktors

¹⁾ P. C. Plugge, Arch. d. Pharm. 1895, p. 430.

des botanischen Gartens in Groningen, bekamen wir die Samen einer bedeutenden Anzahl von Geschlechtern und Arten der Papilionaceae, wofür wir ihm auch hier unseren herzlichen Dank abstatten.

Wie schon in obiger Mitteilung erörtert, haben die früheren Untersuchungen in diesem Laboratorium bewiesen, daß das Cytisin außer in Arten des Geschlechtes Cytisus, auch in gewissen Spezies der Geschlechter: Ulex, Genista, Sophora, Baptisia und Euchresta verkommt. Die Thatsache, daß unter den Arten dieser Geschlechter auch einige gefunden werden, in welchen das Cytisin nicht enthalten ist, brachte uns auf die Vermutung, daß dergleichen Untersuchungen vielleicht auch von botanischem Interesse sein könnten; es könnte darin vielleicht ein Hülfsmittel für eine genauere systematische Einteilung der Pflanzen gegeben sein.

Wir stellten die Frage, ob die oben genannten Geschlechter der Papilionaceae, in welchen Cytisin gefunden ist, auch in systematischer Hinsicht nicht näher zu einander stehen als man bis jetzt, nur auf Grund morphologischer Merkmale angenommen hat. Der Umstand, dass neben den Cytisin enthaltenden Arten der Geschlechter Cytisus, Sophora u. s. w. auch einige existieren, in welchen das Alkaloid nicht vorkommt, veranlasst uns zu fragen: Sollte die Baptisia tinctoria R. Br. nicht mit Recht durch ihren früheren Namen Sophora tinctoria L. bezeichnet werden? Weicht serner die nicht giftige, glukosidbildende Sophora japonica DC. (Styphnolobium) nicht mehr ab von den Cytisin bildenden Sophora tomentosa, S. speciosa u. s. w., als diese gegenseitig und von den Baptisia's verschieden sind?

Indem wir eine Beantwortung dieser Fragen den Botanikern tiberlassen müssen, fanden wir es von Interesse die Untersuchung tiber das Vorkommen des Alkaloids in den verschiedenen Arten der genannten und einigen anderen Geschlechtern fortzusetzen, um auf dieser Weise ein reichliches Material zur Beurteilung zu liefern. Unsre Untersuchung hat sich nicht beschränkt auf die bisher nicht untersuchten Pflanzenarten, sondern auch die schon früher untersuchten Samen sind noch einmal genau geprüft worden. Wir hatten bemerkt, daß verschiedene Ansichten geäußert sind über das

eventuelle Vorkommen des Cytisins in bestimmten Arten. Weiter fanden wir dies auch wünschenswert, weil jene Untersuchungen zum großen Teil schon ausgeführt waren, als man noch keine gute Methode zur Abscheidung des Alkaloids kannte und auch keine empfindliche Reaktion für das Cytisin existierte.

Besonders die charakteristische Farbenreaktion von van de Moer¹), womit man noch ¹/₂₀ milligr. Cytisin deutlich nachweisen kann, wenn die Anwendung in der Weise geschieht als von K. Gorter²) angegeben ist, setzte uns in Stand, die Frage über das Vorkommen dieses Alkaloids mit größerer Genauigkeit beantworten zu können.

Nachdem sich durch eine vorläufige Untersuchung, wobei verschiedene Methoden zur Abscheidung geprüft wurden, ergab, dass die Extraktion der feingepulverten und mit frisch gelöschtem Kalke gemengten Samen mit Chloroform in dem Apparat von Soxhlet am besten war, haben wir immer diese Methode befolgt.

Die lutttrocknen Samen wurden fein gepulvert, jede der bei den Samenarten angegebene Quantität wurde gemengt mit einer gleichen Quantität gelöschten Kalkes. Durch längere Zeit fortgesetztes Extrahieren mit Chloroform im Soxhlet'schen Apparat sorgten wir dafür, daß das Alkaloid vollständig abgeschieden wurde.

Die Masse, welche nach Abdestillation des Chloroforms zurückblieb, und nebst dem Alkaloid auch mehr oder weniger Fett, Farbstoffe und andere Verunreinigungen enthielt, wurde alsdann dreimal mit Wasser von 100° extrahiert. Aus dieser so erhaltenen Lösung wurde das Cytisin durch Chloroform ausgeschüttelt. Diese Chloroform-Lösung läßt beim Verdampfen das Alkaloid genügend rein zurück, um es mittelst der Reaktion nachzuweisen. Wie schon oben erörtert, wurde zur Nachweisung des Cytisins in den Verdampfungsresten erstens die van de Moer's che Reaktion angewendet.

¹⁾ J. van de Moer. Over Cytisine en over de identiteit v. Cytisine en Ulexine. Diss. Groningen 1890.

⁸⁾ K. Gorter. Over de van de Moer'sche reactie en de opsporing v. cytisine. Diese Zeitschrift 1895 pag. 234.

Für diese Reaktion gebrauchten wir eine Eisenchloridlösung welche 5 Proz. Fe₂ Cl₆ und eine Wasserstoffperoxydlösung die nur 0,05 Proz. H₂ O₂ enthielt, welche Verhältnisse als die empfehlenswertesten angegeben sind von K. Gorter.

Gewöhnlich ergiebt sich schon aus dem Auftreten der roten Farbe beim Uebergießen mit Eisenchloridlösung, daß Cytisin anwesend ist. In jedem Falle wurde dann weiter auch noch die blaue Farbe hervorgerufen. Wenn man die Lösung des Alkaloids in Wasser, ohne dass man sie aufs neue mit Chloroform ausschüttelt, direkt gebrauchen will, um die Verdunstungsrückstände zu weiteren Reaktionen zu gewinnen, so muss man besonders darauf achten, dass bei der Extraktion in dem Soxhlet'schen Apparat kein Kalk mit ins Kölbchen übergeht. Dieser Stoff könnte dann bei der Extraktion mit Wasser von 1000 mit in Lösung gehen und die Verdunstungsrückstände verunreinigen. Dadurch wird das Eisenhydroxyd aus der Eisenchloridlösung gefällt und die Reaktion schlägt fehl. Man kann aber den schädlichen Einfluss des Kalkes, wenn er anwesend wäre, bequem beseitigen durch Uebergießen der Verdunstungsrückstände mit Salzsäure uud nochmaliges Abdampfen auf dem Wasserbade. Weil auch Cytisin selbst eine ziemlich starke Basis ist, und daher das Eisenhydroxyd aus dem Eisenchlorid fällen kann, so ist es oft wünschenswert, diese Operation auch für das freie Alkaloid anzuwenden, bezw. die Reaktionen mit dem Cytisinhydrochlorat vorzunehmen.

Zur Bestimmung der geringsten Quantität des Samens, worin auf diese Weise das Alkaloid noch nachweisbar ist, wurden einige Versuche mit dem Samen des Cytisus Laburnum, welcher unserer quantitativen Bestimmung gemäß 1,56 Proz. Cytis in enthielt, angestellt. Es fand sich dabei, daß eine Quantität von 100 mg des Samens genügend war für die Abscheidung und Bildung von Verdunstungsrückständen, welche deutlich die Cytisin-Reaktion zeigten, Bei Anwendung von 75 mg war das Resultat zweifelhaft, wogegen 50 mg desselben Samens überhaupt nicht mehr genügend waren.

Auf Grund der Resultate dieser Versuche dürfen wir deshalb annehmen, dass das Cytisin deutlich nachweisbar ist in einer Quantität des Samens, worin nur 1,5 mg Alkaloid enthalten ist. Weil wir meistens 10 oder selbst 20 g des Samens für unsere Versuche anwandten, sind wir auch berechtigt zu sagen, daß kein Cytisin in den Samen vorkommt, deren Extraktionsreste die van de Moer'sche Reaktion nicht gaben. Meistens wurde auch noch die physiologische Reaktion angewendet. Zu diesem Zwecke wurden die Verdampfungsreste des Chloroform mit Salzsäure übergossen, und auf dem Wasserbade getrocknet. Das so erhaltene Cytisinhydochlorid wurde in Wasser gelöst und mittels einer Pravatz Injektionspritze subkutan bei Fröschen injiziert, wobei wir besonders auf die bei Cytisinvergiftung vorkommende descendierende Paralyse Acht gaben.

Auf diese Weise haben wir die Samen von 38 Arten des Geschlechtes Cytisus geprüft, weiter 10 Genista-Spezies, 11 Arten des Geschlechtes Sophora, 10 Baptisia-Spezies, 4 Arten des Geschlechtes Ulex, 1 Euchresta- und 1 Anagyris, und weiter eine oder mehr Arten der folgenden Geschlechter Albizzia, Amorpha, Anthyllis, Arthrolobium, Caragana, Coronilla, Diesmodium, Gleditschia, Glycine, Kennedya, Lathyrus, Psoralia, Robinia und Tetragonolobus. Unsere Untersuchung hat sich somit ausgedehnt über 22 Geschlechter und ca. 100 Arten der Papilionaceae. Zum Zwecke eines kürzeren und deutlicheren Ueberblicks über die Resultate unserer Untersuchungen, haben wir folgende Tabelle gewählt. Darin sind erörtert in der ersten Reihe die Namen der Pflanzenarten, wovon der Same herstammt, in der sweiten die Resultate von früheren Forschern, wobei die Zeichen + oder - andeuten, ob dieselben die Samen als Cytisin — enthaltend oder als cytisinfrei erkannten. In der dritten Reihe sind die Quantitäten der jetzt für unsere Versuche angewendeten Samen erörtert, wobei auch die Hinzufügung von + oder - die Resultate unserer Untersuchung andeutet.

Da, wo wir bisweilen keine Angabe in der dritten Reihe machten, konnten wir die betreffenden Samen jetzt nicht erhalten, jedoch glaubten wir die Resultate von früheren Forschern vollständigkeitshalber aufnehmen zu müssen.

	der Pflanzenart					Regultat	Nach Plugge u. Bauwerds	
Name		Nach früheren Forschern					Quantität des unter- suchten Samens	Regultat
Cytisus	Adami Poir.			willo:		+	0,8 g	+
•	alpinus Mill.	Huse	m a i	an u. l	farm é	+	10,0 "	+ +
,	Alschingeri Vis.	C		nevi	n	+++	1,5 "	+
•	argenteusL.	id.				_		1
**	biflorus L'Herit.	id.				+	1,0 ,,	-
*	capitatus Scop.	II		id.		—	10,0 ,,	_
**	elongatus	TT			.		100	ļ
	Waldst. u. Kit.			in u. s	(armé	+	10,0 ,,	_
•	hirsutus L. Laburnum L.	id id			id. id.	+++	10,0 ,, 0,1—10,0 ,,	+
,99	nigricans L.	id			id.	+	1	1
*	migricane 11.		_	und w	d.Moer	+	10,0 "	+
	polytrichus			villo		++	,	ļ
~	proliferus					,		
*	albus		or	n e vi	n	+	10,0 ,,	_
•	ratisbonensis					•		Į
	Schaeff.	Rad	lziv	villor	wicz .	+	1,0 ,,	-
•	sessilifolius L.			n e vi		_	10,0—25,0 ,,	-
-	supinus			nn u. l	Marmé	+	0,5 "	
**	Weldeni Vis.	_ id			id.	+	3,0 ,,	+
70	Uralensis			willo		_	0.0	l
•	aeolicus Guss.	früh. n	och	nicht	unters.		0,9 ,,	-
#	Attleanus	11	**	••	"		10,0 ,,	
**	austriacus L. candicans Lam.	**	••	**	"		5,0 ,,	+
7	Candicans Dam.	**	••	••	**	•	0, 4 ,, 1,0 ,,	T
**	Everestianus	**	••	19	**		1,0 ,,	_
**	Carr.						1,7 "	_
_	falcatus	"	**	**	**		_,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,	
•	Waldst. und Kit.	,,	**	••	**		1,5 "	—
•	formosissimus	••	••	"	99		0.4 ,,	+
**	glabratus							
	Link.	**	**	**	99		10,0 "	_
31	monspessulanus							
	L.	,,	99	••	99		1,0 ,,	++
•	ponticus	"	**	77	**		0,4 ,,	+
-	pullulans Kit.	**	**	••	99		2,4 ,, 10,0 ,, 10,0—25,0 ,,	_
-	purpureus Scop. racemosus Hort.	17	**	**	••		10,0 10,0	
*	ramosissimus	**	"	••	"		10,0—25,0 ,.	
*	Rochelii	**	**	••	**		20,0 ,,	
•	Wiersb.	,,	12	••	••		0,6 ,,	
•	ruthenicus	"	••	77	₹₩			
~	Fisch.	,,	,,	**	30		1,0 ,	+
•	scoparius Link.	••	79	99))		1,0 ,, 1,0 ,, 0,5 ,,	+
*	serotinus Kit.	••	**	••	79		0,5 ,,	-

		Resultat	Nach Plugge u. Rauwerda		
Name der Pflanzenart	Nach früheren Forschern		Quantität des unter- suchten Samens	Resultat	
Cytisus sessiliflorus					
Poir.	frish, noch nicht unters.		10,0 g	-	
ulex europaeus L.	v.d. Moer, Partheil		1,0 ,.	+	
hibernicus	v. d. moer, Parthell	+	10,0 ,,	T	
G. Don.	früh. noch nicht unters.		0,5 ,,		
" Jussiaei Webb.			1,0 ,	 	
" parviflorus			-, -, -, -, -, -, -, -, -, -, -, -, -, -	'	
Pourr.			0,5 ,,	+	
Genista Andreana canariensis			2,0 ,,	_	
ephedroides	" "]	20,0 ,.	_	
DC.			10,0 ,,		
florida	" " " " " " " " " " " " " " " " " " "		10,0 ,,	T	
germanica	7 7 7 7		20.0 ,,	 	
" monosperma		1	15,0 ,,	+	
, racemosa	- 3 36	.			
Marnoch. ramosissima	v. d. Moer	+	•		
Ten.	id. id.	1			
Spicata	id. id.	+++			
tinctoria L.	id. id.	∔			
Sophora affinis	Plugge	—	10,0 ,,	_	
" Japonica L.	ia.		10,0 ,,	-	
" Japonica pendula			100		
secundifiora	id.		10,0 ,,	-	
Lag.	id.	_	10,0 "	1	
_ speciosa_	1 id.	+	10,0	1	
, tomentosa	id.	1+1	10,0		
alata	früh noch nicht unters.		l.7		
alopecuroides			0,9 ,		
flavescens sericea		-	10,0	∤ :‡	
angusti-	7 7 7		5,0 ,,	+	
folia	1		1,0 ,,	+	
Baptisia australis	Plugge	+	10.0 ,,	+	
tinctoria R.	3	,			
Br.	id.	+	10,0 ,,	 	
, alba _ bracteata	früh. noch nicht unters.		3,0 "	++++	
_ exalata			0,5 ,, 6 ,0 ,,	1 1	
leucantha			10,0 ,,	II	
leucophaea		[0.15 ,,		
, minor			5.0 ,.	+	
, lerfoliata			0,5 ,,	 	
		'			

	Nach früheren Forschern				Resultat	Nach Plugge u. Rauwerda	
Name der Pflanzenart						Quantität des unter- suchten Samens	Regultat
Baptisia versicolor Euchresta Horsfieldii	früh.	noch 1	nicht 1	unters.		0,5 g	+
Benn. Anagyris foetida L.	Cor	Plu nevin	gge	t heil	++	10.0 "	+
Coronilla varia L. Emerus		v. d.	Moer			15.0 g	
glauca Lathyrus silvestris L.	•	77	Moer	79	_	20,0 ,	-
Ononis repens spinosa		id. id.	id.		_		
Robinia pseudacacia L.		id.	id.		-	25,0 ,	-
Wistaria sinensis Nutt. Albizzia stipulata	früh.	id. noch		unters.	_	15,0 " 15,0 "	
Amorpha fructicosa L.	**	•	•	"	1	10,0	-
Anthyllis tetraphylla L. Arthrolobium scorpi-	7	**	70	•		2,5 ,	-
o rdes	"	79	•	•		1,5 .	-
Caragan a arborescens Lam		•	•	"		10,0 "	-
Desmodium canescens DC.		9	39	77		10,0	_
Gleditschia sinensis	,	•	19	•		25,0 ,	
Kennedya rubicunda	, "	₩	•	**		20,0 , 3,0 ,	
Psoralia capitata	, ,	••	# #	7		1,1 ,	_
Tetragonolobus pur- pureus	,	•	n	•		10.0 "	_

Wie die Tabelle zeigt, gebrauchten wir zum wiederholten Untersuchen der Samen von Cytisus racemosus und Cytisus sessilifolius Quantitäten von 10 bis 25 g. Wir verfuhren aut diese Weise, weil wir dabei zweifelsohne Alkaloid abscheiden konnten, das aber nicht im geringsten die Cytisin-Reaktion zeigte, auch nicht nach wiederholter Reinigung durch nochmaliges Auflösen in verdünnter Salssäure und erneutes Ausschütteln mit Chloroform, nachdem wir die Flüssigkeit wieder alkalisch gemacht hatten. Obgleich selbst die physiologische Wirkung dieser Alkaloide auf Frösche viel Uebereinstimmung zeigt mit derjenigen des Cytisins, kann hier keine Rede davon sein, die Basis für Cytisin zu halten. Wahrscheinlich enthalten sie ein anderes Alkaloid, worüber wir später zu berichten

gedenken, wenn wir eine gentigende Quantität dieser Samen erhalten können.

Hinsichtlich der Quantität Cytisin, welche in einigen der alkaloidreichsten Samenarten vorkommt, erinnern wir daran, dass durch die von dem einen von uns ausgeführten Untersuchungen folgendes gefunden wurde:

Die Samen von Cytisus Laburnum enthalten 1,808 Proz. Alkaloid

```
" Sophora tomentosa " 2,065 " "
" " speciosa " 3,23 " "
" secundiflora " 3,47 " "
```

Auf Grund unserer letzteren Untersuchungen fügen wir noch hinzu:

```
Die Samen von Cytisus Laburnum enthalten 1,56 Proz. Alkaloid
", ", Genista monosperma ", 1,87 ", "
```

Auch jetzt wurde die quantitative Bestimmung in folgender Weise ausgeführt: 10 oder 5 g des lufttrockenen gepulverten Samens wurden mit einer gleichen Quantität frisch gelöschten Kalks gemengt und das Gemisch im Soxhlet'schen Apparat mit Chloroform extrahiert; das Chloroform wurde alsdann abdestilliert und das Alkaloid in dem wässerigen Auszug aus dem Verdunstungsrückstande dieses Chloroforms mit ½00 N·H₂ SO₄ und Lackmus als Indicator titriert.

Nachdem wir die oben erwähnten Untersuchungen schon beendet hatten, zogen wir den jetzt vollendeten Index Kewensis
Plantarum Phanerogamarum zu Rate und entdeckten dabei,
daß viele der von uns geprüften Samen nach diesem Index keine
besonderen Arten sind. Teils sind einige der von uns erörterten
Pflanzennamen zu betrachten als Synonyme anderer unzweifelhafter
Arten desselben Geschlechtes, teils müssen die Namen an die Stelle
treten von derjenigen eines ganz anderen Genus.

So fanden wir für die Cytisusarten, welche auch schon früher geprüft wurden, folgende als besondere Arten:

¹⁾ Magelhaes fand früher in den Ulex-Samen 1/4 Proz. und Partheil (Ar h. d. Pharm. 1892, S. 454) fand fast 1 Proz.

Die ersten hinter den Namen gestellten Zeichen + oder — deuten das eventuelle Vorkommen von Cytisin nach früheren Forschern an, die zweiten unser Resultat.

```
Cytisus Adami Poir. (+ +)^2; C. alpinus Mill. (+ +);
             C. Alschingeri Vis. (++); C. biflorus (+-); C. capitatus Scop. (--);
             C. hirsutus L (+ -); C. Laburnum L (+ +); C. nigricans (- +);
             C. polytrichus Grieseb (+ -); C. sessilifolius L (--).
             Ebenfalls finden wir hinter den folgenden Arten die hinse-
gefügten Synonyme:
                                                                             (- ) = Argyrolobium Linncanum
                 Cytisus argenteus L
                                 elongatus W.K.
                                                                            (+-) = Cytisus biflorus
                                                                             (+-) = eigen Species
= pullulans ( -)
                                 proliferus L
                                                       Kit
                                 ratisbonensis Schaeff (+-) = C. biflorus (+-)
                                                                                     Cytisus biflorus (+—)
                  Cytisus supinus Oranz.

\begin{array}{c}
Grieseb. \\
Pall
\end{array} \} (+-) = 
                                                                                                 " pygmacus ( )
                                                                                                         hirsutus (+-)
                                                                                     eigen Species.
                                                    L.
                                   il cideni Vis (++) = Pilteria ramentacea (
                                   Uralensis (— )
                                                                                     = Ist in dem Index nicht
                                                                                                                                     erwähnt
         Von den jetzt von uns zuerst geprüften Arten kommen als beson-
dere Species vor:
Oytisus asolicus Guss. (-); C. austriacus L. (-);
C. candicans Lam. (+); C. Everestianus Carr. (-); C. monspessulamus
                                                                                                                          L. (+);
C. pullulans Kit. (-); C. purpereus Scop. (-); C. racemosus Hort (-);
C. scoparius Link (--); C. triflorus L'Herit. (--).
                                              Willd. \( \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \( \) \(
             Für die nachstehenden fanden wir folgende Synonyme:
    Cytisus canesens
                                               W. u. K. ( —) — hirsutus ( —).
                   falcatus
                                                                   (-) = . scoparius (-).
                                              Link
                   glabratus
                                               Grieseb. Willd. + + = hirsutus ( ).

Milld. + + Adenocarpus intermedius (
                   ponticus
                                                                                       Cytisus canariensis (
" spinescins (
                    ramossissimus Poir
                    Rochelii
                                                                                                      austriacus ( —).
                                                Wieseb.
                 ruthenicus
                                                                                                        biflorus ( —).
                                                Fisch.
                                                                    (-)=
              " serotinus
                                                Kit.
                                                                    (+) =
                                                                                                         biflorus ( —).
              " sessifolius
                                                                    ( —) = Tephrosia brevipes ( ).
                                               Poir.
         Vo., den von uns untersuchten Ulex-Arten werden als besondere
in dem Index angegeben:
 Ulex europaeus L. ( +), U. Jussiaei Webb ( +), wogegen wir weiter
folgende Synonyme finden:
                        Ulex hibernicus G. Don (+) = U. europaeus (+).
```

, parviflorus Pourr. (+) = n , (+).

Hinsichtlich der Genista's sind:

Genista ephedroïdes DC. (+). G. florida L. (+), G. germanica L. (+),

- . monosperma Lam. (+), G. spicata Poir (+), G. tinctoria L.(+) besondere Arten.
- G. Andreana (—), G. racemosa Marnoch (+), und G. ramosissima Ten. (+) werden nicht erwähnt, wogegen wir für die übrigen als Synonyme fanden:

```
Genista canariensis Boryz.u. Chamb. ) = Cytisus candicans (+)
```

- , florida Asso. = Genista cinera
- " germanica Brot. = " Tournefortii
 - , monosperma Del. = . Raetam.

Hinsichtlich der Sophora-Species Folgendes:

Besondere Arten sind:

S. affinis Torr u. Gray (——), S. japonica L. (——), S. alopecuroïdes L. (—), S. flavescens Ait. (+), S. secundiflora Lag. (++), S. sericea Nutt. (+), S. tomentosa L. (++), während S. alata (—) nicht wird erwähnt.

Weiter nachstehende Synonyme:

```
Sophora angustifolia Sieb. u. Zucc. (+) = Sophora flavescens (+).
```

- " sericea Ait. (+) = Podalyria sericea ()
- J. St. Hil. () = Sophora nitida ().
- . speciosa Benth. (+) = , secundiflora (++).
 - Torr. () = arizonica ().

Endlich für die Baptisia-Species Folgendes:

Besondere Arten sind:

Baptisia alba R. Br.; B. australis R. Br.; B. leucantha Torr. u. Gray; B. leucophoea Nutt.; B. perfoliata R. Br.; B. tinctoria R. Br. (++); B. versicola Rafin., und weiter als Synonyme:

```
Baptisia alba Hook. = B. leucantha (+).
```

- , australis Hort. = , minor (+).
- " bracteata Muhl = " leucophaea (—)
- . exalata Sweet. = australis (++).
- minor Lehm. = mm (++)
- $versicolor\ Lodd. = versicolor\ Lodd.$

Aus diesen Verhältnissen ergiebt sich, welche Schwierigkeiten mit der Beantwortung der von uns vorgenommenen Aufgabe verbunden sind. Manchmal bleibt es daher fraglich, ob die Samen, welche wir erhalten und geprüft haben, wirklich auch von der Pflanzenart stammen, für welche der Name angegeben wurde, und weiter auch, ob die von dem Index erwähnten Arten und Synonyme als richtig angesehen werden müssen. Immerhin wird jedoch hierdurch angedeutet, wie nötig die Ausdehnung der Beweismittel ist.

Wo die morphologischen Eigenschaften so wenig entscheidend sind. daß eine Pflanze bisweilen 4—5 Namen trägt und zu verschiedenen Arten und Geschlechtern gezählt wird, wird gewiß die Kenntnis des eventuellen Vorkommens dergleichen charakteristischen Pflanzenbestandteile als ein brauchbares Hilfsmittel gelten können und auch unsere Untersuchung in dieser Richtung einigen Nutzen haben.

Am Schluss möchten wir noch auf folgende Ergebnisse unserer Untersuchung aufmerksam machen.

- 1. Unsere Resultate stimmen, wie die Tabelle zeigt, nicht immer überein mit denjenigen von früheren Forschern. Wir glauben unserem Resultate mehr vertrauen zu können, als denen unserer Vorläufer, welche das Cytisin ermittelten in einer Zeit, als man es kaum kannte.
- 2. In weitaus den meisten Fällen steht unser Resultat nicht im Widerspruch mit den von dem Index Kewensis angenommenen Synonymen; einige Male ist dies allerdings der Fall. So finden wir Cytisin in Cytisus serotinus (+), während das Alkaleid nicht vorkommt in den Samen von C. biflorus (—), welche als ihr Synonym erwähnt wird. Wir fanden kein Cytisin in den Samen von Genista canariensis DC. (—), aber sehr deutlich in denjenigen der damit gleichgestellten G. monosperma (+), welche uns bei quantitativer Bestimmung selbst 1,871 Proz. lieferte.

In dergleichen Fällen bleibt natürlich die schon oben erörterte Frage, ob die Samen, welche wir geprüft haben, wirklich von diesen Arten herstammten, oder ob der Index in der Gleichstellung einen Fehler machte.

- 3. Wenn die Gleichstellung einiger Arten, worin wir Cytisin fanden, mit denjenigen anderer Geschlechter auf guten Gründen basiert, so finden wir darin eine Ermunterung, unsere Uutersuchungen auch auf diese Geschlechter auszudehnen, so z. B. auf die Geschlechter Pittaria, Arthrosolen und Podalyria, welche als Synonyme von Cytisus Wildeni Vis., Genista spicata Eck. u. Zeyh. und Sophora sericea Ait. erwähnt werden.
- 4. Möchten wir aufmerksam machen auf ein Resultat hinsichtlich der Sophora angustifolia. Wir fanden bei der Untersuchung von 1,0 g der Samen deutlich und unzweifelhaft Cytisin, ein Resultat, das uns überraschte, weil schon früher von einem von uns mit-

geteilt¹) ist, dass von Prof. Nagai in Japan ein Alkaloid aus dieser Pflanze abgeschieden war, das er Matrin nannte nach Matari, der japanische Name der Pflanze.

Wir überzeugten uns zur Zeit, dass die Basis nicht übereinstimmt mit Cytisin C₁₁ H₁₄ N₂ O, sondern C₁₅ H₂₄ N₂ O als Formel hat. Da Prof. Nagai für seine Untersuchung die Wurzel, wir aber den Samen benutzten, muss primo die Möglichkeit angenommen werden, dass die Pflanze zwei Alkaloide enthält; Matrine in der Wurzel und Cytisin im Samen. Secundo kann der von Nagai oder die von uns benutzte Pflanze fälschlich als S. angustifolia angegeben sein. In dieser Hinsicht erinnern wir daran, dass schon andere Pflanzen aus der Familie der Papilionaceae bekannt sind, welche ein Alkaloid der Formel C₁₅ H₂₄ N₂ O enthalten.

Aus den kürzlich von L. S. Davis in Marburg ausgeführten Untersuchungen²) geht hervor, dass in den Lupinen ein Alkaloid derselben Formel vorkommt.

Auch wenn es sich bestätigen sollte, dass Matrin und Lupanin nicht identisch sind (Schmelzpunkt und andere Eigenschaften scheinen nicht übereinzustimmen), so könnte doch die gleiche Formel der Alkaloide auf eine nähere Verwandtschaft deuten, und in dieser Weise wahrscheinlich machen, dass an Nagai eine falsche Pflanze, eine Lupine oder eine damit verwandte Pflanzenart, geliefert war. Dass der Fehler weniger wahrscheinlich bei der von uns untersuchten Pflanze gesucht werden muß, glauben wir annehmen zu können auf Grund der Thatsache, dass es sich fand, daß die von uns untersuchte und als Alkaloid enthaltend befundene Sophora Species immer Cytisine enthielten, und weiter auch, dass unser Resultat gegen die Gleichstellung von S. angustifolia Sieb. u. Zucc. (+) mit der S. flavescens (+), in welcher wir ebenfalls Cytisin tanden, kein Bedenken liefert. Wir hoffen diese Frage und einige anderen, wozu diese Untersuchung Anlass giebt, später beantworten zu können, wenn wir Gelegenheit gefunden haben, Wurzel und Samen derselben unzweifelhaft echten Sophora angustifolia S. u. Z. zu untersuchen.

¹⁾ P. C. Plugge. Matrin das Alkaloid der Sophora angustifolia. Arch. d. Pharm. 1895, S. 441.

Samen von Lupinus albus und Lupinus angustifolius. Inaug.-Diss. Marburg, 1896.

Arbeiten aus dem pharmaceutischen Institut der Universität Bern.

Untersuchungen über die Sekrete.

Mitgeteilt von A. Tschirch.

23. Ueber das gelbe und rote Xanthorrhoea-(Acaroid-) Harz

Von K. Hildebrand.

(Eingegangen am I. XII. 1896.)

Die erste chemische Untersuchung der Xanthorrhoeaharze wurde im Jahre 1799 von Lichtenstein ausgeführt, der beider Behandlung des Harzes mit Salpetersäure Pikrinsäure erhielt, ohne dieselbe jedoch als solche erkannt zu haben; er erwähnt ihren bitteren Geschmack und die Fähigkeit, Haut und Papier schön und dauerhaft gelb zu färben. Dieser ersten Untersuchung folgten dann bald eine Reihe anderer, so untersuchte die Xanthorrhoeaharze 1825 L. Widmann, 1839 Johnston, 1846 Stenhouse, 1866 Hlasiwetz und Barth, 1878 Hirschsohn, 1882 Dragendorffund 1883 wieder Hirschsohn. Eine eingehende Untersuchung der Xanthorrhoeaharze führte endlich 1893 Bamberger aus; derselbe fand im gelben Acaroidharze Paracumarsaure 10 Pros., Zimtsäure 1 Proz., Benzoesäure, einen dem Vanillin ähnlichen Körper und Paraoxybenzaldehyd, im roten Harze Paracumarsaure, eine dem Vanillin ähnliche Substanz und Paraoxybenzaldehyd. Die Zusammensetzung des gelben und des roten Harzes war bisher unbekannt.

Die Untersuchungen der Xanthorrhoeaharze wurden meist in der Weise ausgeführt, dass man Körper aus denselben isolierte, ohne Rücksicht auf ihr Vorkommen im Harze selbst zu nehmen.

Bei einer erneuten Untersuchung der Xanthorrhoeaharze stellte ich mir in erster Linie die Aufgabe, durch möglichst schwach wirkende Agentien die im Harze praeexistirenden Körper aus demselben zu isolieren und eine Zersetzung derselben zu verhüten, um dann allmählich zu stärkeren Agentien überzugehen und so einen Einblick in die Zusammensetzung des Harzes zu gewinnen. Die Untersuchung

der Harze sollte aber auch eine vergleichende sein, um hierdurch Anhaltspunkte zur chemischen Unterscheidung des roten und gelben Akaroidharzes zu erhalten.

Gelbes Xanthorrhoeaharz.

Das mit Alkohol gereinigte gelbe Harz war in Aether, Essigäther, Aethylalkohol, Methylalkohol, Amylalkohol, Kalilauge, Kisessig, Aceton und Phenol leicht löslich, wenig löslich in Chloroform und unlöslich in Benzol, Toluol, Petroläther und Schwefelkohlenstoff.

Freie Säuren.

Zur Entfernung der freien Säuren schüttelte ich die ätherische Lösung des Harzes mit einer Sodalösung 1:1000, bis von derselben nichts mehr aufgenommen wurde. Die Natriumsalze der Säuren zersetzte ich mit verd. Schwefelsäure, schüttelte dann mit Aether aus, nach dessen Verdunsten ein krystallinischer Rückstand hinterblieb, der zum Teil in Chloroform löslich war. Der in Chloroform nicht lösliche Teil, wiederholt umkrystallisiert und getrocknet, schmolz bei 206°. Die Elementaranalyse der bei 100° getrockneten Krystalle ergab:

I.	II.	Berechnet für C9 H8 O8
C = 65,98	C = 65.96	C = 65,85
H = 4.71	$\mathbf{H} = 4.76$	$\mathbf{H} = 4.89.$

Vorliegende Säure war demnach Paracumars äure.

Die in Chloroform lösliche Substanz war Zimtsäure, die ich nach wiederholtem Umkristallisieren durch die Reaktionen und die Elementaranalyse identifizieren konnte. Die Verbrennung im Sauerstoffstrome ergab:

Berechnet für
$$C_9 H_8 O_2$$

 $C = 72.96 \text{ Proz.}$ $C = 72.79 \text{ Proz.}$ $C = 72.97 \text{ Proz.}$
 $H = 5.51$, $H = 5.41$, Aldehyde.

Die Aldehyde isolierte ich nach dem bekannten Verfahren durch Ausschüttelung mit konzentrierter Natriumsulfitlösung und Zersetzen der hierbei entstandenen Doppelverbindung mit verdünnter Schwefelsäure, Um Verlusten durch Erwärmen vorzubeugen, verdrängte ich das hierbei entstandene SO₂ mit Kohlensäureanhydrid. Die gereinigten Aldehyde bestanden aus dem schon von Bam-

berger¹) wohlcharakterisierten Paraoxybenzaldehyd und einem in Petroläther löslichen Aldehyd, der wohl die Reaktionen des Vanillins gab, dessen Schmelzpunkt aber bei 89° lag. Die Ausbeute war gering: nur wenige Krystalle. Die Anwesenheit des Vanillins im gelben Xanthorrhoeaharze bedarf also noch der Bestätigung durch die Elementaranalyse.

Ester.

Die ätherische Lösung des von den freien Säuren und den Aldehyden befreiten Harzes schüttelte ich so lange mit 1 Proz. Kalilauge in der Kälte rasch aus, bis alles Harz in dieselbe übergegangen war, dann trennte ich die Lösung des Harzes vom überstehenden Aether, den ich noch um nachträgliche Verseifung zu verhindern so lange mit Wasser schüttelte, bis er nicht mehr alkalisch reagierte. Nach dem Verdunsten des Aethers hinterblieb eine wohlriechende, dunkelbraune Flüssigkeit, die nach einiger Zeit eine weiße Masse abgesetzt hatte, von welcher ich den flüssigen Teil abfiltrierte. Ich wiederholte dies so oft, bis sich kein Bodensatz mehr bildete. abgeschiedenen Teil versuchte ich verschiedenen Den aus Lösungsmitteln zu krystallisieren, was mir jedoch nicht gelang. Unter dem Mikroskope konnte ich zwar Krystallbildung beobachten, aber immer waren die Krystalle noch von kleinen Tropfen begleitet. Mit dem flüssigen Teile führte ich einige Elementaranalysen aus, die aber so verschiedene Resultate ergaben, daß ich einsah, hier keinen einheitlichen Körper vor mir zu haben. Darauf versuchte ich su fraktionieren, aber schon bei mäßig hoher Temperatur zersetzte sich die Flüssigkeit unter Entwickelung empyreumatischer Dämpfe. Es blieb mir somit nichts anderes übrig, als mir noch einmal diese Ester herzustellen. Einen Teil derselben verseifte ich mit Kalilauge, wobei ich Zimtsäure erhielt, die ich durch Schmelzpunkt und Verbrennung identifizierte. Den Alkohol konnte ich nicht fassen. Einen anderen Teil stellte ich ca. 1 Monat in den Krystallisierschrank. Nach einiger Zeit hatten sich wieder die Krystalle abgeschieden, die ich sammelte und durch öfteres Umkrystallisieren aus heißem Alkohol endlich rein erhielt. Dieselben zeigten getrocknet den Schmelzpunkt von 44°. Die Verbrennung ergab:

¹⁾ Bamberger, Monatshefte für Chemie, 1893, p. 333.

Berechnet für

C = 82,00 Proz.H = 6,25 $C_{18} H_{16} O_{2}$ C = 81,82 Proz.H = 6,06

Vorliegender Körper war also Styracin, was auch noch dadurch bestätigt wurde, dass ich bei der Verseifung desselben einerseits Zimtsäure, andererseits Zimtalkohol erhielt. Den wohlriechenden flüssigen Anteil halte ich für Zimtsäure phenylpropylester, der nach Beilstein nicht unzersetzt fraktionierbar ist. Die Ausbeute war aber so gering, dass ich diesen Ester nicht weiter identifizieren konnte.

Harzester (Resine).

1. Die gebundenen Säuren.

Durch die alkalische Lösung des Harzes, wie sie bei der Darstellung der Ester resultierte, leitete ich 24 Stunden lang Wasserdämpfe, schied dann das Harz mit verdünnter Schwefelsäure ab und schüttelte das erkaltete Filtrat mit Aether aus, bei dessen Verdunsten sich Krystalle abschieden. Diesen Versuch wiederholte ich mit immer stärkerer Kalilauge so lange, bis beim Verdunsten des Aethers keine Krystallabscheidung mehr stattfand und ich den Harzester für vollständig verseift ansehen konnte.

Die Krystalle behandelte ich wie oben bei den freien Säuren angegeben und erhielt einerseits Zimtsäure, durch die Reaktionen, den Schmelzpunkt und die Elementaranalyse identifiziert. Dieselbe ergab:

Gefunden:

Berechnet für: C9 H8 O2

C = 72,86 Proz.

C = 72,97 Proz.

H = 5.29

H = 5.41

Andererseits erhielt ich Paracumarsäure, Schmelzpunkt 206°. Bei 100° getrocknet und verbrannt, erhielt ich:

Gefunden:

Berechnet für: Co Hg Oa

C = 65,59 Pros.

C = 65,85 Proz.

 $H = 4.96 \quad ,$

H - 4,98

2. Der Harzalkohol des gelben Akaroidharzes, das Xanthoresinotannol.

Das bei der Verseifung mit Kalilauge erhaltene Tannol reinigte ich durch Lösen in Alkohol und Ausfällen mit Wasser. Der asche-

treie Harzalkohol war unlöslich in Aether, während das ursprüngliche Harz sich leicht in der doppelten Menge Aether löste, ebense war das Tannol in Petroläther, Benzol, Toluol, Chlorotorm und Schwefelkohlenstoff unlöslich, aber leicht löslich in Aethylalkohol, Methylalkohol, Amylalkohol, Essigäther, Eisessig, Kalilauge, Aceton und Phenol.

Die Verbrennung des Tannols ergab folgende Zahlen:

Gefunden:

I. III. III. $C_{48} H_{46} O_{10}$ C = 71,73 C = 71,76 C = 71,88 C = 71,77 Proz. H = 6,19 H = 6,26 H = 6,14 H = 6,19

Mit Benzoylchlorid ließ sich das Tannol leicht in alkalischer Lösung benzoylieren. Das gereinigte Benzoylderivat zeigte einen auffallenden Gegensatz in Bezug auf seine Lösungsverhältnisse zum Tannole. Es war meist in den Lösungsmitteln, in denen sich das Tannol löste, unlöslich und umgekehrt. Der Benzoylester war unlöslich in Aethylalkohol, Methylalkohol, Amylalkohol, Eisessig, verdünnter Kalilauge (durch starke wurde er verseift), Aether und Petroläther, löslich in Benzol, Toluol, Chloroform, Aceton und Essigäther. Bei der Verbrennung erhielt ich:

Gefunden:

I. II. III. $C_{48}H_{45}O_{10} \cdot C_{6}H_{5}CO$ C = 72,46 Proz. C = 72,45 Proz. C = 72,40 Proz. C = 72,63 C = 70,92 C = 70,94 C = 70,94

Es ist also im Tannole eine Hydroxylgruppe vorhanden, was ich auch durch die Acetylierung bestätigt fand, die ich mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat im geschlossenen Rohre ausführte, das ich im Schießofen 24 Stunden lang auf 180° erhitzte. Der Acetylester zeigte dieselben Lösungsverhältnisse wie der Benzoylester, war aber in Eisessig löslich, während jener sich nicht darin löste. Die Verbrennung ergab:

Gefunden:

I. II. $C_{48}H_{45}O_{10} \cdot CH_{3}CO$ C = 66,04 Proz. C = 66,10 Proz. C = 66,24 Proz. C = 7,07 , C = 7,14 , C = 7,25 ,

Dem Xanthoresinotannol kommt also die Formel zu: C₄₈H₄₅O₉OH. Es ist homolog dem Erythroresinotannol (siehe unten).

Der Nachweis von Methoxylgruppen, nach der Methode von Zeisel, war negativ.

Zinkstaubreduktion des Xanthoresinotannols.

Die Destillation mit Zinkstaub im Wasserstoffstrome ausgeführt ergab eine stark floureszierende, nach Phenol riechende Flüsigkeit, die ich zur Bindung der Phenole mit Natronlauge schüttelte, die Phenole erhielt ich durch Abscheidung mit verdünnter Schwefelsäure aus ihren Natriumsalzen und Uebertreiben mit Wasserdämpfen rein. Dieselben bestanden vorwiegend aus Carbolsäure.

Die flüssigen Kohlenwasserstoffe wiederholt fraktioniert ergaben:

Fraktion I 81° Π 111° stark lichtbrechend.

III. Der Rest ging bei über 2000 über. Derselbe bestand aus Naphtalin oder einem seiner Derivate, was ich durch Ueberführen in Floureszin und dessen spektralanalytische Untersuchung feststellen konnte.

Fraktion I war Benzol, das in Nitrobenzol und dieses in Anilin übergeführt wurde, letzteres ergab die Isonitrilreaktion.

Fraktion II bestand aus Toluol, es gab oxydiert Benzoesaure. —

Nitrifikations- und Oxydationsversuche des Xanthoresinotannols.

Durch Einwirkung von Salpetersäure geht der Harzalkohol direkt in Pikrinsäure über, zu deren Darstellung das Akaroid-Harz schon von Stenhouse¹) empfohlen wurde.

Um die Wirkung anderer Oxydationsmittel zu prüfen, verwendete ich ein Tannol, das längere Zeit am Rückflusskühler mit alkoholischer Kalilauge erwärmt, sich nicht mehr veränderte. Durch die Einwirkung von Natriumsuperoxyd auf dieses Tannol erhielt ich einige Krystalle, die den Schmelzpunkt der Paracumarsäure zeigten, jedoch war die Ausbeute, auch bei einer Wiederholung dieses Versuches mit demselben Tannol, so gering, dass ich sie nicht weiter identifizieren konnte. Andere Oxydationsmittel wirkten auf den Harzalkohol ebensowenig ein, als Reduktionsmittel.

¹) John Stenhouse, Annalen der Chemie und Pharmacie. 1846. Bd. 57, p. 84.

Das gelbe Akaroidharz hat demnach folgende Zusammensetzung:

- a) Freie Säuren
 - 1. Paracumarsaure 4 Proz,
 - 2. Zimtsäure 0,5 Proz.
- b) An Tannol gebundene Säuren
 - 1. Paracumarsaure 7 Proz.,
 - 2. Zimtsäure 0.6 Proz.

ausserdem:

Styracin und (wahrscheinlich) Zimtsäurephenylpropylrester 1 Proz.

Paraoxybenzaldehyd und (wahrscheinlich) Vanillin 0,6 Proz., endlich:

Xanthoresinotannol (vorwiegend als Paracumarsäurerester) 80 Proz., das mit der Paracumarsäure als Xanthoresinotannolparacumarsäure ester die Hauptmenge des Harzes bildet. Der Rest sind Verunreinigungen.

Das rete Xanthorrhoeaharz.

Das von mir untersuchte rote Harz bezog ich von der Firms Caesar & Loretz. Es waren kleine rotbraune, stark bestaubte Stücke von glänzendem Bruche mit ca. 10 Proz. Verunreinigungen. Das mit Alkohol gereinigte Harz war löslich in Aether-, Aethylalkohol, Methylalkohol, Amylalkohol, Eisessig, Kalilauge, Aceton und Phenol, wenig löslich in Benzol, Toluol, Chloroform und Schwefelkohlenstoff.

Freie Säuren.

Bei der Darstellung der freien Säuren, analog wie beim gelben Harze, erhielt ich nur Paracumarsäure, die umkrystallisiert bei 2060 schmolz und bei 1000 getrocknet und verbrannt, folgendes Resultat lieferte:

Gefunden:
Berechnet für
$$C_9 H_8 O_8$$
I.

 $C = 65,69 \text{ Proz}$
 $C = 65,72 \text{ Proz}$
 $C = 65,85 \text{ Proz}$
 $C = 4,99$
 $C = 4,99$
 $C = 4,89$
 $C = 4,89$
 $C = 4,89$

Zimtsäure, welche im gelben Harze als freie Säure, sowie im Styracin und Zimtsäuretannolester vorkommt, konnte ich hier nicht nachweisen, so daß das Fehlen oder Vorhandensein dieser Säure ein gutes Unterscheidungsmittel für die beiden Harze ist.

Von Aldehyden enthält das rote Harz ebenfalls den Paraoxybenzaldehyd, während Vanillin oder eine ihm ähnliche Substanz von mir nicht nachgewiesen werden konnte.

Bei der Untersuchung auf Ester erhielt ich geringe Mengen einer nach Zimtaldehyd riechenden Substanz, dagegen weder Styracin noch Zimtsäursphenylpropylester.

Harzester (Resine).

1) Die gebundenen Säuren.

Bei der Verseifung einer größeren Menge des von den freien Säuren und den Aldehyden befreiten Harzes mit Wasserdampf erhielt ich aus dem Destillate wenige Krystalle, welche den Schmelzpunkt der Benzoesäure (1210) hatten.

Bei der Verseifung mit Kalilauge, wie beim gelbem Harze durchgeführt, erhielt ich wieder Paracumarsäure, Schmelzpunkt 2060 und zwar nur diese.

Die Verbrennung der bei 100° getrockneten Säure ergab: Gefunden: Berechnet für C₉ H₈ O₈

I. II. C = 65,68 Proz. C = 65,98 Proz. C = 65,85 Proz. H = 4,82 , H = 4,99 , H = 4,89 ,

2) Der Harzalkohol des roten Acaroidharzes, das Erythroresinotannol.

Das bei der Verseifung erhaltene und gereinigte Tannol war ein sehr voluminöses, chokoladebraunes Pulver, das in Aethylalkohol, Methylalkohol, Amylalkohol, Essigäther, Eisessig, Kalilauge, Aceton und Phenol löslich war, sich aber nicht löste in Aether, Petroläther, Benzol, Toluol, Chloroform und Schwefelkohlenstoff:

Die Verbrennung ergab:

Gefunden: Berechnet für $C_{40}H_{40}O_{10}$ I. III. III. C = 70.94 Proz. C = 70.82 Proz. C = 70.79 Proz. C = 70.85 Proz. C = 5.81 , C = 5.83 , C = 5.83 , C = 5.84 , C = 5.84 ,

Eine Molekulargewichtsbestimmung war bei diesem Tannole ebensowenig ausführbar, als bei demjenigen des gelben Harzes, da sich diese Harzalkohole mit so dunkeler Farbe im Phenole lösten, daß der Erstarrungspunkt nicht mit Sicherheit beobachtet werden kann. Eine Bestimmung mit dem Beckmann'schen Apparate unter-

ließ ich deswegen, weil bei Körpern mit so hohem Molekulargewicht die Differenzen zu geringe sind, um sichere Resultate zu ergeben.

Das Erythroresinotannol ließ sich ebenso leicht Benzoylieren und Acetylieren wie das Xanthoresinotannol. Es trat auch hier ein Benzoyl-resp. Acetylrest ein. Auch hier beobachtete ich dieselben Unterschiede in Bezug auf Löslichkeit wie bei den betreffenden Harz-Estern des gelben Harzalkohols. Die Verbrennung des

Benzoylesters des Erythroresinotannols ergab.

I. II. III. C = 72,07 Proz. C = 71,80 Proz. C = 72,11 Proz. H = 5,52 , H = 5,68 , H = 5,54 , Berechnet für
$$C_{40}$$
 H_{59} O_{10} C_{6} H_{5} CO $C = 71,93$ Proz. $H = 5,62$,

Bei der Verbrennung des Acetylesters erhielt ich:

Gefunden:

Berechnet für C₄₀ H₅₀ O₁₀ CH₅ CO

Auch im Erythroresinotannol ist also wie bei allen Resinotannolen nur eine OH-Gruppe vorhanden. Ihm kommt die Formel zu:

$$C_{40} H_{89} O_9 OH.$$

Mit Salpetersäure ging dieses Tannol ebenfalls in Pikrinsäure über, während andere Oxydationsmittel auf dasselbe nicht einwirkten. Bei der Zinkstaubdestillation erhielt ich nur Benzol und Phenol.

Das rote Xanthorrhoeaharz hat demnach folgende Zusammensetzung:

- a) Freie Säuren Paracumarsäure 1 Proz.
- b) an Tannol gebundene Säuren Paracumarsäure 2 Proz. Benzoësäure (geringe Mengen).
 - c) Aldehyde Paraoxybenzaldehyd 0,6 Proz.

d) Tannole

Erythroresinotannol (vorwiegend als Paracumarsäureester) 85 Proz.

Der Rest bestand aus Verunreinigungen.

Die Hauptmasse des roten Harzes bildet der Erythroresinotannolparacumarsäureester.

Eine ausführliche, auch die Litteratur eingehend berücksichtigende Arbeit über den Gegenstand erscheint gesondert im Druck.

Berichtigungen.

Parbonreaktion der Gallussäure und des Tannins.

Von Erich Harnack.

S. 542 lies

Zur Prüfung des Chininsulfats.

Von Melchior Kubli.

S. 575 Zeile 6 von unten muß nach "ein größerer Gehalt des Nebenalkaloides" eingeschaltet werden

> "die Menge der Abscheidung vermindert und verzögert, oder letztere bleibt auch ganz aus, wenn der Gehalt des Nebenalkaloides"

S. 577 Zeile 14 von oben muß nach "Spuren von Chinidinsulfat" eingeschaltet werden

"dem Chininsulfat"

- S. 578 Zeile 8 von oben muss statt "0,7" "0,71" gesetzt werden.
- S. 581 Zeile 11 von unten muse es statt 16-30" heilsen 15-30".
- S. 582 Zeile 9 von oben muß nach "entweder gekörnt" eingeschaltet werden

"oder nicht gekörnt".

S. 585 Zeile 9 von unten fehlt hinter "hält oder nicht hält" das obere Ausführungszeichen.".

Verzeichnis

über Band 234 des Archivs der Pharmacie (Jahrgang 1896).

I. Autorenverzeichnis.

в.	Gildemeister,
Balzer, A., Ueber das Sandaracharz 289.	Stephan, Karl rosaöl
Beckurts, H., auch Mjöen, A.,	Glimmann, G. Dammarharz
Böttinger, C., Abkömmlinge	Grützner, B., I dehyd als Redukt
des Acetessigäthers 87. Derselbe. Ueber einige Ab-	über eine neue
kömmlinge der Glycolsäure 158.	(maassanalytischo desselben
Derselbe. Ueber glyoxylsaures Natrium 91.	H.
Derselbe. Ueber einige Ab- kömmlinge der Naphtylamine 170.	Harnack, Erica inVergessenheitge
Derselbe. Sulfometabromben- zoesäure 47.	reaktion der Ga des Tannins
D.	Derselbe. Chem
Dieterich, K., Ueber das Palmendrachenblut 401.	kologische Untersi das Erythrophleïn
Doebner, O., Ueber das Guajak- blau 614.	Hesse, O., Zur Chininsulfats
Derselbe. Versuche zur Synthese der Säuren des Guajakharzes	Hildebrand, R gelbe und rote : (Acaroid-) Harz
Doebner, O., u. Lücker, E.,	Hoehnel, M., Uvolvulin des Glyco
Ueber Guajakharz 590. Dragendorf, G., Beiträge zur	Jalapae (lpomoea

G.

Gadamer, J., Thiosinamin 1. Der selbe. (Berichtigung) 8). Derselbe. Zur Kenntnis des Atropins bezüglich seines Drehungevermögens als freie Base und in Form seiner Salze Germann, H., Ueber die Früchte von Myroxylon Pereirae und den weißen Perubalsam

Ed., und , Ueber Palma-**32**1. Ueber das **5**85. Ueber Formalionsmittel und quantitative Bestimmung

h, Ueber eine erateneFarbenillus**sä**ure und **537,** 707. iisch - pharmauchungen über 561. Prüfung des **198**. Ueber das Xanthorrhoea-**698**. eber das Consid der Tubera Purga Hayne) gerichtlichen Chemie (Forts.) 55. | Derselbe. Zur Kenntnis der 397. Metaplumbate

Kassner, G., Anwendung der Ferricyansalze als Oxydationsmittel **33**0. Kiliani, H., Ueber den Nachweis der Digitalis-Glycoside und ihrer Spaltungsprodukte durch eisenhaltige Schwefels Lure

Derselbe. Ueber den Milchsaft von Antiaris toxicaria 438.

Derselbe. Ueber Digitoxin 481.

Kromer, N., Ueber ein in der Adonis aestivalis L. enthaltenes Glycosid 452.

Derselbe. Ueber die Bestandteile der Samen von Pharbitis Nil L. 459.

Kubli, M., Zur Prüfung des Chininsulfats nach meiner Methode 570, 707.

L.

Lewin, L., Forensische Strychnin-Untersuchung 272.

Lücker, E., u. Doebner, O., Ueber Guajakharz' 590.

Lutz, G., Die oblito-schizogenen Sekretbehälter der Myrtaceen 154.

M.

Mjöen, J. Alfred, Zur Kenntnis des fetten Oeles der Samen von Hyoscyamus niger, 286. Derselbe, von Secale cornutum,

Derselbe, der Samen von Strophantus hispidus 283.

O.

Otto, Rob., Verhalten des Narcotins und Papaverins bei dem Stas-Otto'schen Verfahren zur Ausmittlung der Alkaloide 317.

P.

Peinemann, K., Beiträge zur pharmazeutischen und chemischen Kenntnis der Cubeben und der als Verfälschungen derselben beobachteten Piperaceenfrüchte 204.

Piutti, A., Einwirkung der Bernsteinsäure auf p-Amidophenol und dessenAether (Pyrantin) 161.

Plugge, P. C., u. Rauwerda, A., Fortgesetzte Untersuchungen über das Vorkommen von Cytisin in verschiedenen Papilionaceen 685. Pommerehne, H., Einwirkung von Jodmetbyl auf Xanthinsalze (Pseudotheobermin) 367.

Pommerehne, H., und Toppelius, M., Kreatinine verschiedenen Ursprungs 380.

R.

Rauwerda, A., u. Plugge, P. C., s. Plugge.

g.

Schaer, Ed., Einwirkung des Morphins und Acetanilids auf Mischungen von Ferrisalz mit Kaliumferricyanid 348.

Schimmel & Co, Mitteilungen aus dem Laboratorium 321.

Schmidt, E., Ueber Corydalisalkaloide 489., s. auch Gadamer, J., 1, Pommerehne, H., 367, Toppelius u. Pommerehne 380, Ziegenbein, H., 492.

Stephan, Ueber Zanzibar Copal 552.

Stephan, Karl, u. Gildemeister. Ed., Ueber Palmarosaöl 321.

T.

Toppelius, M., u. Pommerehne, H., Ueber Kreatinine verschiedenen Ursprungs.

Tschirch, A., Arbeiten aus dem pharmazeutischen Institute der Universität Bern. s. auch Baltzer A., 289, Dieterich, K., 401, Germann, H., 641, Glimmann, G., 585, Hildebrand, H., 698, Lutz, G., 154, Peinemann, K., 204, Stephan 552, Virchow, H., 92.

V.

Virchow, Hans, Ueber Bau und Nervatur der Blattzähne und Blattspitzen mit Rücksicht auf diagnostische Zwecke im Gebiete der Pharmakognosie 92.

W.

Wirths. Victor, Ueber einige Derivate des p-Amidophenols 620.

Z.

Ziegenbein, H., Alkaloide von Corydalis cava 492.

II. Sachverzeichnis.

A.

Acaroidharz, siehe Xanthorrhocaharz.

Acetanilid. Einwirkung auf Mischungen von Ferrisalz und Kaliumferricyanid 361. Verhalten in neutraler Lösung 362, in mineralsaurer Lösung bei gewöhnlicher Temperatur 363, bei höherer Temperatur 364. Acetanilid in seinen Reaktionen gegen "lösliches Eisenoxyd" (Liqu. Ferri dialysati und Ferri acetici)

Acetessigäther. Einige Abkömmlinge desselben 87. Condensationsprodukt aus Glyoxylsaure, Acetessigather und konz. Schwefelsäure 83, 89. Verhalten erhaltenen. des schliefslich wasserlöslichen Reaktionsproduktes gegen ammoniakalische Silbernitratiosung, Bleiacetat, Acetessigäther, Eisenchlorid und Kupferlöung ammoniakalische und Calciumcarbonat 89. Baryumsalz 89. Bleisalz des vom Wasser nicht gelösten "Oeles", gleichfalls bei obigem Verfahren erhalten 89, 90. Verhalten des Oeles gegen Lösungsmittel, Natronlauge, Barytwasser 90. Zersetzungen beim Erhitzen des Oeles 90. Verhalten gegen Brom; beim Kochen mit NaOH und Anilin (Geruch nach Carbylamin) beim Kochen mit Essigsäure und Phenylhydracin; das Reduktionsprodukt (Zink und Salzsäure) reagiert mit Fe₂ Cl₆ wie Acetessigäther, aber schwächer 90. Verseifung des Oeles mit Ba(OH). durch Erhitzen im Rohre und tiefergreifende Spaltung. Formel des Oeles 91. Konstitution derselben 91.

- Kondensationsprodukt desselben mit Glyoxylsäure durch konz. H₂ SO₄ 88 und f. Acetondehydrocorydalin

Acotophenon als Spaltungsprodukt des Palmendrachenbluts 429.

Acetylerythroresinotannol 706.

Acetyl-p-Aethoxyphenyl-urethan (Thermodin). 60.

Acetylpurginsaure 661. Acetylxanthoresinotan-

nol 702. A cetylweinsäure A-Nanh-

Acetylweinsäure β-Naphtalid 180.

Adonidin. Eigenschaften, Reaktionen, Spectrum 65, 458.

A donis aestivalis. Glycosid in derselben 452. Verarbeitung der Droge 453. Löslichkeit und Reaktionen des Glycosides 456. Formel 457. Spaltungsprodukte mit Salzsäure 457. Vergleichende pharmacologische Untersuchung des Adonis aestivalis-Glycosides (Adonin?) mit Adonidin des Handels 458

o - Aethoxy - ana - Monobenzoyl amidochinolin (Analgen) 59.

p - Aethoxyphenylsuccinaminsaure 166.

p - Aethoxyphenylsuccinaminsaures Natrium (lösliches Pyrantin) 161.

p - Aethoxyphenylsuccinimid (Pyrantin) 161, 164.

A e thus a Cynapium. L. Blattbeschreibung. Charakteristische Merkmale 132.

Althaea officinalis. Blattform 111. Blattzähne, Unterscheidungsmerkmal von Malva sylv. und vulg. 111. Nervatur der Blätter 111. Anatomie der Blätter.

- rosea. Form der Blätter 112, der Blattzähne zum Unterschiede von voriger Art 112. Blattanatomie 112.

Althaea, Artenmerkmale siehe Althaea.

509. Amidodracoalban 413.

p-Amidophenolund dessen Aether. Einwirkung auf Bernsteinsäure 161.

p-Amidophenolderivate (p-Oxyphenylsuccinimid und p-Oxyphenylsuccinaminsaure) 162, 163.

p-Amidophenole. **Einige** Derivate derselben 620. Einführung von Säurederivaten in die NH2-Gruppe durch Erhitzen mit Saureanhydriden oder -amiden 621. (Phtalyl-p-Amidophe-Succinyl-p-Amidophenol 621. Oxalyl - p - Amidophenol 622. Einwirkung von pnol 622. Amidophenol auf Säureester im (Oxalyl-p-Amido-Rohre 623. phenol 623. Tartronyl - di - p-Amidophenol 624.)

Acylderivate desp-Anisidins und p-Phenetidins (Succinyl-p-Anisidin 625. Succinyl-p-Phenetidin 626. Succinyl-di-p-Phenetidin 627.) wirkung von Säureestern Anisidin und Phenetidin Rohre bei 150-160° 627. (Oxalyl-p-Anisidin 627. Oxalyl-di-p-Oxalyl-p- Phene-Anisidin 628. Tatronyl-di-p-Anitidin 628. Tatronyl-di-p-Phenesidin 629. tidin 630. Einführung von Säureradicalen in die OH-Gruppe der substituierten p-Amidophenole Einwirkung von Säure-631. chloriden auf Phtalyl-p-Amido-(Phatyl p-Amidophenol 631. phenolbenzoat 631. Phtalyl-p. Amidophenolbutyrat 632. Phtalyl-p-Amidophenolpropionat 632. Phtalyl - p - Amidophenolacetat Einwirkung von Säure-**6**33.) chloriden auf Succinyl-p-Amidophenol 633. (Succinyl-p-Amidophenolbenzoat 633. Succinyl-p-Amidophenolpropionat 634.)

p-Amidophenetol (p-Phenäthidin) -Derivate. 161. p-Aethoxyphenyl'succinimid (Pyrantin, Phenosuccin) 164. p-Aethoxyphenyl succinaminsäure 166. p-Amidophenmethol- (p-Anisidin)-Derivate. p-Methoxyphenylsuccinimid 163. p-Methoxyphenylsuccinaminsaure 164. Amygdalin. Reaktionen, Eigenschaften (Benzanalgen, Anaigen. Aethoxy-ana - Monobenzoylamidochinolin) Eigenschaften, Reaktionen 59. Spectrum mit Vanadinschwefelsäure Schoenan-Andropogon thus L., aeth. Oel — Ivarancusa Roxb., aeth. 323. Oel. **323.** -- Nardus L. aeth. Oel o- und p-Anisidid, glycol-158, 159. saures p-Anisidin, Acylderivate 625, 627. p-Anisidinderivate 163. o- und p-Anisidin, glycol-158. saures Anthriscus sylvestris Beschreibung Hoffm. Kennzeichnung der charakteristischen Merkmale der Bältter. 133, 134. Anatomie Antiarharz, krystallisiertes, **442, 44**5. 447, 448. Antiarigenin 443, 446. Antiarin Antiaris toxicaria, Milchsaft 438. Litteratur 438. Verarbeitung des Milchsaftes 440. Krystallisiertes Antiarol 441. Antiarin 443. Antiarharz 442. Kalisalpeter im Milchsaft 443. Schmelzpunkt 443. Antiarol, Reaktionen 444. Antiarol = 1, 2,3, 5, — Phentetrol 1, 2, 3, Trimethyläther 444. Oxydation in Dimethoxychinon 444. Konstitutions-Formel des Antiarols und seines Chinons 444. Verwandtschaft mit dem Iretol 445. Monobenzoylantiarol 545. Krystallisiertes Antiarharz 445. Schmelzpunkt, Löslichkeit, Reaktionsfähigkeit 445. Analyse Schmelz-Antiarin 446. punkt, Formel 446, 447. Spaltung mit HCl in Antiarigenin und Antiarose (isomer mitRham-

nose) 447, 448. Antiarigenin

448. Schmelzpunkt, Zusammensetzung, Reaktionen 448, 449. Antiarose und Antiaronsaure 449. Lacton der letzteren 450. Schmelzpunkt, Drehungsvermögen 450. Kalksalz der Säure 451. **Resultate** 451. Antiarol **44**1, **44**3. **449**. Antiaronsaure **450**. - lacton **449**. A ntiarose Arecolin, Reaktionen 86. Artemisia. 1. Absinthium, Beschreibung der Blätter, des Verlaufs der Blattnerven 105, 106, des Blattrandes 106, des oberen und unteren Blattgewebes 106 2. A. vulgaris, Blattbeschreibung Gleiche Grundform wie bei Absinth. 106. Verschiedene Blattspitzen 106. Verschiedene Nervatur in derselben 106, 107. Blattrand 107. 3. A. maritima. L. var. Stechm. Aeulsere unterscheidende Gestaltungsmerkmale gegenüber der vorigen 107, besonders in der Blattspitze 108. schnitt 108. Zusammentassung Einzelbeobachtungsergebnisse der Arten von Artemisia 109. Artemisia, Artenmerkmale s. Artemisia. Aspidosamin, Spektren mit H₂ SO₄, Fröhdes Reagens, Furfurolwasser und H₂ SO Spektros-Aspidospermin, copische Reaktionen, Unterschiede von Strychnin und Bruoin Atropin, Drehungsvermögen desselben als freie Bahn und in Form seiner Salze 543, Drehung des Atropin. puriss. "Merck" in alkoholischer Lösung 544. Des Sulfats "Merk" in alkoholischer und wässeriger Lösung 544. Reinigung des Atropinum puriss. von Hyosciamin 545. Optische Iuactivität der freien Base und des Sulfats 546. Verwitterungsversuch mit dem Sulfat 546. Drehungsvermögen des reinen Hyosciaminsulfats 547. Krystallwassergehalt desselben 547. Trennungsverfahren Hesse's des

Atropins und Hyosciamins 547. Drehungsvermögen des reinen inactiven Atropinoxalats und des Hyosciaminoxalats in wasseriger Lösung 548. Goldsalz aus inaktivem Atropin 548. Formeln sur Berechnung von Gemichen aus Atropin und Hyosciamin, oder deren Sulfaten 549. Notiz über ein anscheinend neues Alkaloid der Duboisia myoporoides 549. — Trennung von Hyosciamin nach 547. Hesse - und Hyosciamin, Gemische, Formeln zur Berechnung ders. **549**. Atropinsulfat, Verwitterungsversuch

546. B. Balsambehälter der Früchte von Myroxylon Pereirae. Ent stehung 647. 646. Balsamum naturale Beisorte von Amsterdam, Jobst (Verfälschung der Cubeben) **228, 23**0. Benzanaigen, s. Analgen 59. Benzoesäure im Bals, naturale 646. **420.** — im Palmendrachenblnt — im roten Xanthorroeaharz 705. Benzoesäuredracoresinotannolester **434**. 703. Benzol aus Acaroidaharz 303. — aus Sandarac **44**5. Benzoylantiarol Benzoylerythroresinotannol 706. Benzoylessigsäuredracoresinotannolester Benzoylguajacinsäure **6**06, Benzoyloxylaurinsäure 672. Benzoylxanthoresinotan-**702**. nol Berberin, Beziehungen zum Corydalin (490, 505) und sum **520**. Dehydrocorydalin Bernsteinsaure, Einwirkung derselben auf p-Amidophenol u. dessen Aether (Pyrantin) 161. Derivate des p-Amidophenols **162**. p - Oxyphenylsuccinimid,

Darstellung, Eigenschaften 162. p - Oxyphenylsuccinaminsaure, Darstellung, Eigenschaften 162. Salze 163. Derivate des p-Amidophenmethols (p-Anisidin) 163. p-Methoxyphenylsuccinimid,Darstellung aus salzsaurem p-Amidophenmethol und aus Methacetin 163. Eigenschaften 163. p-Methoxyphenylsuccinaminsaure 164. Abkömmlinge des p-Amidophenetols (p-Phenathidin) 164. p-Aethoxyphenylsuccinimid (Pyrantin) 164. Darstellung aus salzsaurem p-Amidophenetol u. aus Phenacetin 164. Ligenschaften und Reaktionen des Pyrantins (Phenosuccins), Darstellung der p-Aethoxyphenylsuccinaminsaure 166. Ligenschaften, Reaktionen, Salze 166. Biologische Wirkungen des "unlöslichen" u. des "löslichen" Pyrantins 166. Bernsteinsäureu. β·Naphtylamin 171. saures Naphtylamin 171.

Bernsteinsaures

Beta-Harz (Guajacinsäure) 598. Bitterstoffe v. Glykoside,

Ausmittelung, Reaktionen Bitterstoff Sanderacdes

311. harzes Blauung des Guajakharzes d. oxydierende Agentien

Blattspitzen und Blattund ihre zähne, ihr Bau Nervatur mit Rücksicht diagnostische Zwecke für Phar-92, 112. makognosie

Blattund Blattzähne spitzen, ihr Bau und ihre Nervatur mit Rücksicht diagnostische Zwecke für Pharmakognosie 92, 112.

Bleimetaplumbat **399**. Brenzweinsäure β-Naphtil 175. (u. Naphtalid)

Brenzweinsäure und ß-Naphtylamin 175.

β-Brommethyläthylen-ψ-Thioharnstoffjodmethylat **4**6.

Bromsäure, Verhalten gegen 687. I Formaldehyd

Bromsenföl, synthetische Darstellung 21. Ueberiührung in Bromthiosinamin

Bromthiosinamin s. Thiosinamin.

Brucin u. Strychnin, ihre spektroskopischen Unterschiede von Aspidospermin

Bulbocapnin 521. — methyl-Triacetylverjodid 524, 525 bindung **526.**

C.

Calcium metaplum bat 398. Calciumplumbat als Regenierungsmittel für Ferricyankalium

Callitris quadrivalvis, botanische Untersuchung Callitrotsaure 308, 313.

Carbodioxydprobe Kubli's für Chininsulfat 200, 580.

Chaerophyllum temulum L, Aussehen der Blätter, Unterschiede dieser von den Conium maculatum - Blättern 135, 186. Anatomisches Bild

Chaerophyllum bulbosum L. Blattbeschreibung, Charakterisieren der Merkmal in Behaarung undAnatomie desBlattes 134, 135.

Chinamin, Reaktionen China-Nebenalkaloide 83. Chininsulfat, zur Prüfung desselben 195. Anforderungen Kubli's an ein reines Chinin-Wasserprobe nach sulfat 196. Kubli 197. Anwendung dieser Probe auf reines Chininsulfat und Gemische desselben anderer Chinabasen Sulfaten Kohlensäure-198, 199. Carbodioxydprobe 200. Resultate mit dieser Methode bei reinem Chiningulfat und Gemischen aus diesem mit anderen Sulfaten Wasserprobe 201. **202**. Kohlensäureprobe in ihrem Vergleich zu einander

— Zur Prüfung desselben nach Kubli's Methode 570. Resultate nach "Wasserprobe" gefunden von Kubli und von Hesse 574. Carbodioxydprobe Die

Kautelen der Probe 581. Die 584, 707. der Wasserprobe B-Chlorbrommethyltaurocarbaminsaure **43, 44**. Chloroform dehydroberberin Chlorsaure, Verhalten g. 635 Formaldehyd. Cholesterin in Secale cornutum 280. Cicuta virosa L., Beschreibung und Charakteristik der Blätter, Behaarung, Anatomie 132, 133. Cinchonamin, Reaktionen 84. Cinchotenidin, Reaktionen 84. Cinchotenin, Reaktionen 84. Citronensäure, Verbalten gegen α - und β -Naphtylamin 55 Citronensäuredinaphtalid (Inneres Anhydrid) Citronensaure- 3- Naphta-Citronensaure- 8-Naphtylamine 180. Condurangin, Reaktionen, Spectrum, Identität mit Vince-**75.** toxicin Congo Cubeben Conium maculatum L., Beschreibung der Blätter, der Behaarung derselben und der Blattspitze 130, 131. Blattrand und Anatomie Convallamarin, Eigenschaften, Reaktionen, Spectrum Convolvulin, über dasselbe 647. Abstammung u. Darst. d. Jalapenharzes 647. Seine Bestandteile 648. Litteratur über Convolvulin **648.** Darst. Convolvulins, Löslichkeit 650. Schmelzpunkt, Reaktionen, Formel 651. Tribromconvolvulin 651. Tribenzoylconvolvulin 652. Nonacetylconvolvulin 653. Einwirkung von Aetzalkalien auf Convolvulin 655. Bildung der Convolvulinsaure, Purginsaure, Methylaethylessigsaure 657. Silber-, Calcium- und Baryumsalz d. letzteren 658, Löslichkeit des Ag-Salzes 658. Die Purginsäure 659. Verh. gegen

Fehling'sche Lösung und Silbernitrat; Formel; Baryumsalz 660. Tribenzoylpurginsäure, Acetylpurginsaure 661. Convolvulinsäure; Verhalten gegen Lösungsmittel, Fehling'sche Lösung, Silbernitrat, Drehungsvermögen 662. Formel; Baryumsalz 663. Calcium-, Kalium-, Blei-, Silber-, Kupfersalz 664. Tetrabenzoylconvolvulinsaure; Octacetylconvolvulinsaure 665. Verhalten der Convolvulinsaure gegen Brom; Spaltungsprodukte der Purginsäure durch Mineralsaure 666. Decylensaure 668. Silber-Baryumsalz; Jodaddition 669. Oxylaurinsäure 670. ber-Kupferoxylaurinat 671. Verhalten gegen Hübl'sche lösung; der Methylaether der Oxylaurinsäure; Monobenzoyloxylaurinsäure 672. Spaltungsprodukte der Convolvulinskure durch Mineralsäuren 673. Convolvulinolsäure 674. Fraktionierte Fällung mit Baryumacetat 675. Silbersalz d. fraktioni**erten** Convolvulinolsäure 676. Verh. gegen Hübl'sche Lösung Brom; Baryumsalz und Aethylaether der Säure 677. Behandlung d. Säure mit H Br u. HCl 678. Einwirkung v. HBr auf Jalapinolsaure; Verhalten der OHGruppe der Convolvulinolsaure; Oxydation d. Convolvulinolsaure mit K Mn O₄ 679. Entstehung der Ipomsäure und einer Valeriansaure (Methylaethylessigsaure?); Oxydation der Convolvulinoisaure mit HNO₈ 680. Bildung der gleichen Oxydationprodukte, wie durch K Mn O₄ 682. Der bei der Spaltung entstehende Zucker (d-Glucose?); Ozason desselben 682. Zusammenstellung der Resultate 683. **674.** 679

Convolvulinolsäure 674.

u. d. Oxydation 679

Convolvulinolsäure Isomere derselben 480.

Convolinsäure 656, 662.

Salze 664. Spaltung 673.

Conyzasquarrosa L. Blatt-

form, Bau der relativ kleinen Zähne des Blattes, ein Unterschied von Dig. purp. 124. Haarbildung 124. Anatomie des 125. Blattes

Copal aus Zanzibar. Ueber denselben 552. Lösungsmittel, des Bestandteile Rohharzes. Asche. Produkte der trocknen Darstellung Destillation 552. des Reinharzes 553. Lösungsmittel, Verhalten gegen Sulfitlauge; bei der Verseifung 553. Trennungsmethoden des Keinharzes 553. Trachylolsäure 553. Kupfersalz 554. Charakterisierung als Oxydicarbonsaure Einwirkung von konz. Schwefelsäure auf Trachylolsaure (555) konz. Salpetersaure (556) von schmelzendem Kali-Isotrachylolsäure hydrat (556). **556**. Trennung von der Trachylolsäule 556. Kupfersalz, Charakterisierung als Oxydicarbonsaure 557. Unterschiede von der Trachylolsäure 557. Die Resene des Harzes 557. a-Copal-Resen 558. β -Copal-Resen 559. Der Bitterstoff (559), das aetherische Oel (560) des Copal-Zusammensetzung des harzes. Zanzibarcopals in Prozenten 560.

Corydalisalkaloide Ueberführung des Corydalins in Dehydrocorydalin 490. lichkeit desselben mit dom Berberin 490. Formeln der beiden Alkaloide 491. Corybulbin, Corycavin, Bulbocapnin Corv-8.

dalis carva Alkaloide.

Corydalis cava Alkaloide 492. Darstellung ders. 494 Ausbeut e aus 10 kg Knollen 497. Corydalin 497. Schmelzpunkt 498. Formel 500. Corydalinsalze 500. Hydrob romid Hydro **500.** Nitrat 501. Goldjodid 501. **502.** doppelsalz Oxydation (Hemipinsäure) 504. Einwirkung von Jod auf Corydalin Dehydrocorydalinhydrojodid 506. -hydrochlorid 507.—goldchlorid 508. — platinchlorid 508. Acetonverbindung des Dehydrocory- !

dalins 509. Freies Dehydrocorydalin (510). Dehydrocorydalinhydrochlorid (510). — hydrobromid (512). — hydrojodid (513). Saures Sulfat (513). Nitrat (514). Golddoppelsalz (515). Platindoppelsalz (515). aus der Acetonverbindung. Chloroform-Dehydrocorydalin 515. Einwirkung Dehydro- $(NH_4)_2S$ auf corydalin 516. Reduktion des Dehydrocorydalins 517. Methoxylbestimmungen in Dehydrocorydalinhydrojodid 518. sammensetzung des entmethylierten Verbindung **519**. Beziehung des Berberins zum Dehydrocorydalin 520. Golddoppelsalz des reduzierten Dehydrocorydalins 520. Bulbocapnin 521. Formel; Schmelzpunkt 522. Verhalten der Bulbocapnin gegen Jod 523. Bulbocapnin und Jodmethyl in alkalischer Lösung (Bulbocapniamethyljodid) 524.25. Bulbocapnin und Essigsäureanhydrid (Triacetylbulbocapnin) Salzsaures triacetyliertes **526.** Bulbocapnin 526. Platinchlorid und Bulbocapnin 528. Corycavin 528. — hydrochlorid 530. — platinchlorid 530. Verhalten der Base gegen Jod 531. Corybulbin 531. — Hydrochlorid 533. - platinchlorid 533. Einwirkung von Jod auf Corybulbin 534. Verhalten der Corydalisbasen gegen Reagentien

Corybulbin 534. Verhalten gegen Reagentien **536.**

Corycavin Verhalten **528.** gegen Keagentien

Corydalin Darstellung, Salze, Reaktionen 1. Corydalis cava Alkaloide.

Corydalin, Aehnlichkeit mit dem Berberin **490**, 505.

Cotoin, Reaktionen, Eigenschaf-

Crataegus oxyacantha L., Blattform, Sägezähne, Nervatur, Haare, Anatomie

Cubeben. Zur pharm. u. chem. Kenntnis derselben und der Verfalschung mit anderen Pipera-

zeenfrüchten 204. Geschichte der Cubeben 205. Geschichte der Bestandteile 209. Oel 209, 210. Campher 210. Cubebin 210, 211. Cubebensaure, Fettes Oel, indifferentes Harz 212. Handelsgeschichtliches und Uebersicht über die beobachteten Verfälschungen 212. Pharmakognostischer Teil. Beschreibung der echten Cubebe 218. Beschreibung der Verfälschungen und Substitutionen 223. Piper ribesicides Wallich 224. Padang-Cubeben 225. Falsche Cubeben 225. Echte Cubeben 226. beben von Sumatra 228. Piper crassipes Korthals (?) 228. Beisorte von Jobst 228. Piper mollissimum. Keboe Cubeben 229. Karbauw-Beeren 229. Falsche Cubeben, Beisorte von Amsterdam 230. Piper Clussii. D. C. 230. Piper guineense Schumann 230. Piper borbonense D. C. 231. Piper Lowong Bl. 232. Congo Cubeben 232. Pfeffer von Çeylon 232. Piper nigrum 233. "Falsche Cubeben 1893 234. Piper crassipes 235. Früchte von Daphnidium Cubeba Lour. 235. Myrtus Pimenta Lindley 236. Rhamnusfrüchte 236. Xanthoxyleenirüchte 236. Embelia ribes Burn. 236. Chemischer Teil 238. Gewinnung des Oels 239. — Fraktionierung desselben 240. winnung eines Körpers von der $Zusammensetzung C_{10}H_{16}2H_2O_{1}$ der nicht identisch ist mit dem Cubebencampher Dihydrat von C_{10} H_{16} (?) 241. Harz als Rückstand der Oeldestillation 241, 242. Rektifikation des Oeles 242. Behandlung des vom Oel betreiten Cubettenpulvers 243. Gewinnung des Pseudocubebins 244, 245. Piperin im harzigen Rückstande der Oeldestillation 246. Das fette Oel des Rückstandes 247. Körper vom Schmelzpunkt 1190 aus den Früchten durch Aetherextraktion gewonnen 247. Zusammensetzung des Piper Lowong 248. Uebersicht über die chemischen

Bestandteile von verschiedenen Piperaceen 248, 249. Untersuchung des aus Piper Lowong erhaltenen alkaloidähnlichen Körpers 249, der als Piperin angesprochen wird 251. Pseudocubebin 252. Unterschiede desselben von Cubebin 253. Feststellung der Molekularformel des Pseudocubebins 255. Molekulargröße des Cubebins 255. Vergleiche mit Weidel'schem Cubebin 256. Einwirkung schmelzenden Aetzkalis auf Pseudocubebin 257. Oxydation mit Kallumpermanganat in alkalischer Lösung 258. Piperonylsäure 259. Einwirkung von Brom auf Pseudocubebin 259. Dibrompseudocubebin 260. Einw. von $N_2 O_2$ 260, von konz. Salpetersäure 260. Dinitropseudocubebin 261. Nitrocubebin 261. Verhalten des Pseudocubebins gegen Benzoylchlorid, gegen Natriumalkoholat 263. Einwirkung von Salzsäure 264, von Jod und Jodwasserstoff 264. Rekapitulation der gewon-**265**. nenen Resultate **239**. Cubebenöl, ätherisches Oubebin, Molekulargröße 255. des Oumarin, Bestandteile 642. weißen Perubalsam 83, 84 Cuprein, Reaktionen Cytisin, Vorkommen in verschiedener Papilionaceae Nachweis des Cytisins 687. Tabelle der untersuchten Aiten 690. Quantitative Bestimmung Cytisins in einigen Arten 693.

D.

Reaktionen, Spektrum

Matrin (v. japanisch Matari) das

Alkaloid aus Sophora angustifolia

im Vergleich zu Lupanin 697.

85, 86.

Daemonorops Draco, Blume 404.

Dammarharz, Untersuchung desselben 585. Abstammung desselben 585. Löslichkeit 586 Trennung in Reinharz und Bitterstoff 586. Trockne Destillation des Reinharzes 586. Dammarolsäure 587. Löslichkeit, Kalium-

Kupfersalz, Basicität 587. Acetylierung, Benzoylierung, Formel Verhalten gegen HNO₈ und KOH 588. α-Dammar-Resen 588, 589. Trennung von β -Dam-Zusammenmar - Resen 589. setzung des Dammarharzes 589. Dammar - Resen α - und β 588, 589. **587** D am marolsāure **Da**phnidium Cubeba, Früchte 235. Decylensaure aus Purginsäure 668, Salze Dehydrocorydalin 510, 506 und t. Salze — Acetonverbindung 509. Chloroformverbindung 515. Einwirkung von (NH₄)₂ S 516. Reduktion 517. Methoxylbestimmung 518. Die entmethylierte Verbindung 519. Beziehungen zum Berberin Diacetyl-Guajaconsäure Diacetylweinsaure \(\beta\cdot\) Naphtalid 180. Dibenzoyl - Guajaconsaure Dibro methyl amin hydrobromid. Einwirkung aut Rhodankalium 38. Dibrompropyleμ (α-Epidibromhydrin) Dibrom propylthioharnstoff Dibrompseudocubebin 260. Dichloressigs aure und β -Naphtylamin 191. Digitaligenin, Verhal ten gegen eisenhaltige Schwetel- und

274, 276.

67 und f.

274, **276**.

112.

112.

Nach-

Essigsaure

wechslungen

schaften

Digitalin. Reaktionen, Eigen-

Digitalinum verum. Ver-

Digitalis-Arten. Unterschiede der Blätter und Verwechslungen

Digitalis. Fol. und ihre Ver-

weis derselben und ihrer Spalt-

ungsprodukte durch eisenhaltige

fel- und Essigeaure

Digitalisgly coside.

halten gegen eisenhaltige Schwe-

Schwefelsäure 273. Bereitung der eisenhaltigen Schwefelsäure Verhalten von Digitalin. verum, Digitaligenin, Digitoxin, Digitoxigenin, Digitanin, Digitogenin gegen dieselbe 274, 275. Eisenhaltiger Eisessig mit eisenhaltiger Schwefelsäure als Reagentien auf obige Körper 275, **276**. Digitoxin Schmiedeberg und Merck identisch mit dem 277. β-Digitoxin Kilianis Digitogenin siehe Digitonin. Digitonin. Eigenschaften, Reaktionen Digitonin, Digitogenin, gegen eisenhaltige Verhalten Schwefel-und Essigsäure 275, 276. Digitoxigenin (-Kalium, -Barium, -Calcium) 483. Vorkommen im Digitalissamen siehe auch Digitoxin **489**. Digitoxin 481. Identität des α - und β -Digitoxin 481. Eigenschaften des Digitoxin 483. Spaltung 483. Digitoxigenin 483, 484. Digitoxigenin-Kalium 485, -Baryum, -Calcium 485. Reaktionen des Digitoxigenins 486. Digitoxose 486. Reaktionen 487. Drehungsvermögen 487. Zusammensetzung des Digitoxins 487. Vergleich desselben mit dem "Digitaline krystallisée" Arnauds Digitoxin- 488 und **4**87, **4**88. Digitogenin-Gebalt 489 im Digitalissamen. Digitoxin, Digitoxigenin, Verhalten gegen eisen-Łaltige Schwefel- u. Essigsäure **275**, **276**. Digitoxose **48**6. Dimethoxychinon und Antiarol **444**. Dimethylpyrogallol mit Tiglinaldehyd 613. β - Din aphtalidocitron saures β - Naphtylamin d - Dinaphtalidocitronsaures Natrium, Oxydation desselben 190. β-Dinaphtylamin 175, 176, | Dinitropseudocubebin 261.

Dioxybenzoesäure, bildet beim Schmelzen von Sulfamiddimetabrombensamid mit **50.** Kalihydrat Dipentendihydrat **241**. Ditain, Herkunft, Reaktionen 82, 83. Spektrum Ditamin, Herkunft, Reaktionen 82, 85. Dracaena Chisantha **434. 434.** — Ombet und Kotschy Drachenblut von Dracaena Chizantha 434. von D. Ombet und Kotschky 434. Dracoalban **40**8. 415. Dracoresen **421.** Dracoresinotannol -Kalium **424**. Duboisia myoporoides. Notiz über ein anscheinend neues Alkaloid aus derselben 549.

Echitamin s. Ditain 82, 83. Eisessig, eisenhaltiger. Reagens auf Digitalisglycoside 275, **276.** Embelia ribes Burn, Früchte; Verfälschung der Cube-228. a-Epidibromhydrin (Dibrompropylen) Epilobum angustifol. L. Blattbeschreibung, Blattzähne, Blattspitze, Anatomie, Behaarung 139, 140. Erythrogallussäure, Tannoxylsäure.

Erythrophlein.Chemisch-pharmakologische Untersuchungen über dasselbe 561. Aelteres und neueres Erythrophlein 561, 562. Die freie Base und ihr Hydrochlorid 563. Spaltung mit 38% HCl 563, Platin- und Wismuthjodidsalz der Base 564, 565. Spaltungsprodukte des Erythrophleins 566. I. Die Erythrophleinsäure 566. Silber- und Baryumsalz 567. Die Säure selbst eine Anhydro-Fettsäure? 568. Die Base 568. Methylamin 569. Wirkung des "neuen" Erythrophleïas **570.** Erythrophleinsaure 566. l

Erythrophloein. Abstammung, Reaktionen Erythroresinotannol 705. Eseridin. Spektrum mit verschiedenen Reagentien Eserin. Spektrum mit verschiedenen Beagentien Eucalyptus citrio dora, abnorme Sekretbehälter

F. Ferricyankalium als Oxydationsmittel 330. Ferricyankalium, Verhalten gegen Morphin 348, gegen Ace-361. tanilid Ferricyansalze. Anwendung als Oxydationsmittel 330. Verhalten des Kaliumsalzes in der Kälte und Wärme 333, beim Erhitzen mit KOH 334, mit $K_2 CO_3$ 835 und KHCO₂ 835 Einwirkam Rückflulskühler. ung des Lichtes auf die alkalides Salzes sierten Lösungen 336, 337. Einfluls der Wärme und des Lichtes auf Ferrocyankalium 338. Verhalten alkalischer Ferro- und Ferricyankaliumlösungen im Licht unter 339. Lichtabschlus Theoretische u. praktische Verwertung der Resultate 340, 345. Regenerierung des Ferricyanksliums mit aufgeschlossenem Calcium-346. plumbat Ferrisalze, Verhalten ders. gegen Morphin 348, gegen Ace-361. tanilid Fette im weißen Perubalsam 642.

fitchtige. Fettsäuren, aus 605. Guajakonsaure

383. Fleischkreatinin Formaldehyd als Beduktionsmittel und eine neue massauslytische Bestimmungsmethode desselben 634. Verhalten gegen Chlorsaure 635. Quantitative Bestimmung des Kaliumchlorats mit Formaldehyd 635. halten des F. gegen Bromsäure (637), gegen Jodsäure, Ueberchlorsaure und Ueberjodsaure Quantitative Bestimmung 638.

Reak-

des F. mit KClO_s und AgNO_s
638.
Fraxinus-Blätter (F. Ornus L.,
F. vesca L.)
147.

G.

Gallanilid (Gallanol)

Gallanol (Gallanilid),

58, 59. Gallussäure u. β-Naphtylamin 193. Gallussäure und Tannin. Eine in Vergessenheit geratene Farbenreaktion derselben 557,707. Darstellung der färbenden Tannoxyl- (Erythrogallus-) Säure 538. Unterschied des gerbsauren, gallussauren u. tannoxylsauren Spektrum der ver-Bleies 539. dunnten tannoxylsauren Bleilösung 539. Versuch der Formel ableitung der Tannoxylsäure 541. Geraniol Geraniolessigs aure es ter, Geraniolnormalcapronsaureester im Palmarosaöl **330.** Geranium öl, türkisch. 321. Gerbsäure der Simen VOD Pharbitis Nil. **471.** Gerbstoffe, eisengrünende, in den Früchten von Myroxylon Pereirae **643.** Gerichtliche Chemie. Beiträge zu derselben 55. Pyrodin (Hydracetin, Acetylphenylbydracin) 55. Malakin (Salicylaldehydp-Phenetidin) 56. Lactophenin (Lactophenacetin) 57. Gallanol (Gallanilid) 58. Analgen (Benzanalgen, o-Aethoxy-ana-Monobenzoylamidochinolin) 59. Thermodin (Acetyl-p-Aethoxyphenylurethan) 60. Neurodin (Acetylp-Oxyphenylurethan) 60. Symphorole (Natrium-, Lithium-, Strontium-Salze der Coffeinsulfosaure) 61. Unterschiede vom Coffein 62. Ueber einige Glykoside und Bitterstoffe 62 Strophantin 63. Adonidin 64 Helleborein 65. Convallamarin 67. Digitanin und Digitalin 67. Saponin, Sapotoxin, Quillajasaure 70. Phloridzin 71. Amyg-

dalin 71. Hesperidin 72. Ononin Condurangin 74. Vincetoxicin 75. Podophyllin, Podophyllotoxin. Pieropodophyllin 75. Cotoin, Paracotoin, Leucotin 76. Peucedanin 78. Ostruthin 78. Einige Notizen über Alkaloide. Quebrachin 79. Aspidospermin. Unterschied im Spektrum von Strychnin und Brucin 81. Quebrachamin, Hypoquebrachamin Erythrophloein 81, 82. Muavin 82. Ditain (Echitamin) und Ditamin 82, 83. Nebenalkaloide der China- und Remijia-Rinde 83. Hydrochinin 88. Caprein 83. Chinamin 84. Cin-Hydrocinchonin chonamin 84. Cinchotenin 84. Eserin 84, 85. Eseridin 85. Cytisan 85, 86. Arecolin 86 - Morphin u. Oxydimorphin 86, 87.

Gingergrasöl 326. Glyceride der Oelsäure, der Palmitinsäure und einer unbekannten, ungesättigten Säure im fetten Oel der Samen von Hyoscianus niger. 288, 89.

— der Palmitin-, der Oelsäure und eine nicht isolierte Oxyfettsäure im Oele von Secale cornutum 281, 282.

— der Palmitin- und der Oelsäure im fetten Oel der Sem. Strophanti 285, 86.

Glycerinsäure u. β-Naphtylamin 193. Glucose in den Früchten von

Myroxylen Pereirae 643. d-Glucose 682.

Glycoside und Bitterstoffe, Ausmittelung und Reaktionen 62 u.f.

Glycosid der Adonis aestivalis L. 452.

Glycosid der Antiaris toxicaria (Antiarin) 443, 446.

Glycolsäure, einige Abkömmlinge derselben 158. Glycolsaures o-Anisidin 158. Darstellung, Verhalten gegen konz. HNO₈, Schmelzpunkt, Geschmack 158. Glycolsaures o-Anisidid 158. Darstellung, Lösungsmittel, Verhalten gegen NaOH, Schmelz-

punkt 158. Glycolsaures p-Anisidin 158. Darstellung 158. Lösungemittel, Schmelzpunkt, Verhalten beim Erhitzen, gegen konz. HNO₈ 159. Glycolsaures p-Anisidid 159. Darstellung, Lösungsmittel, Schmelzpunkt, Krystallform, Verhalten gegen konz. HNO_a159. Glycolsaures p-Phenetidin 159. Darstellung, Schmelzpunkt, Verhalten gegen konz. HNO₈ 160. Glycolsaures p-Phenetidid 160. Darstellung, Lösungsmittel, Schmelzpunkt, Verhalten gegen konz. HNO₈, Na OH und Benzoylchlorid, Entstehung eines benzoylierten Glycolsäure - Abkömmlings, Verhalten Körpers beim Erhitzen und gegen Na OH Glycolsäure, benzoylierter Abkömmling derselben 160. Glycolsäure und α -Naphtylamin (Glycolsäure-a-Naphtalid) — und β -Naphtylamin (Glycolsäure- β -Naphtalid) 177. Glyoxylsaure, Condensations. produkt mitAcetessigäther, durch konz. $H_2 80_4$ 88 u. f. Glyoxylsaures Natrium, seine Entstehung aus alkoholischer Glyoxylsäurelösung und Natriumathylat 91. **321.** Grasol, indisches Guajacinsäure (Beta-Harz) **598.** 614. Guajakblau 609. Guajakgelb Guajakharz 590. Historisches 590. Litteratur 591. Zusammensetzung des Harzes 593. Trennung in Extrakt und Remanenz Bestandteile ders. Trennung der alkohol-löslichen Haupthestandteile des Harzes 594. Trockene Destillation des Harzes (Tiglinaldehyd, Guajakol und Kreosol, Pyroguajacin, Oel von kreosotartigem Geruche) 595. Phenolartige Hauptbestandteile des Guajacums 595. I. Guajakharzsäure 595. Lösungsverhältnisse ders., Schmelspunkt, Reaktionen, Zusammensetzung 596.

Monobenzoyl - Guajakharzsäure 596. Spaltung der Guajakharzsäure im Rohr bei 1400 597. Trockene Destillation 598. II. Guajakon- und Guajacinsäure 598. Schmelzpunkt, Löslichkeit, Zusammensetzung der Guajakonsäure, Unterschied von der Guajakharzsäure 599. Dibenzoyl-Guajakonsäure 599. Diacetylguajakonsäure 600. Guajakonsaure, Träger der Reaktion bei der Bläuung der Guajakharzlösung durch oxydierende Keagentien 601. Trockendestillation der Guajakonsäure 601. (Tiglinaldehyd, Guajakol und Pyroguajacin 602.) Guajakonsanre mit schmelzendem KOH 603. (Protokatechusäure, kleine Mengen flüchtiger Fettsäure, phenolartige Körper 605.) III. Gua-(Beta - Harz) jacins**a**ure Schmelzpunkt, Reaktionen, Zusammensetzung 605, 606. Benzoylverbindung. trockene Destillation 606. Modifizierte Trennungsmethode der Harzsäuren 607. Nebenbestandteile des Guajakols 608. Guajakõl 608. Guajakgelb 609. Ver**s**uche zur Synthese der Säuren des Guajakharzes 610. Kondensation von I. Tiglinaldehyd mit Guajakol und Kreosol (je 1 Mol. = 180-(Juajakharzsäure) der meres 611. II. Tiglinaldehyd, Guajakol u.Pyrogalioldimethyläther = 180meres der Guajakonsäure 612. III. Tiglinaldehyd I Mol. + Dimethylpyrogallol 2 Mol., ein gleichtalls der Guajakonsäure ähnliches Harz 613. Guajakblau Agentien, die Guajakonsäure in G.-blau überführen 616. Darstellung und Eigenschaften des Guajakblaus 615. Zusammensetzung des Guajakblaus und Uebergang der Guajakonsäure in Guajakblau 617. Verbalten des Guajakblaus beim Erhitzen und gegen Agentien 617. Strukturversuch der Formel des Guajakbiaus 619. Guajakonsaure. lösung als Reagens auf Oson,

Blausäure, Blut 619 u. Wasserstoffsuperoxyd 620. Guajakharzsäure 595, 599, 611. Guajakharzsauren, Bynthese ders. 610. **6**08. Guajakol Guajakol aus Guajacum 595, 602. Tiglinaldehyd Guajakol mit und Kreosol 611. Guajakol mit Pyrogalloldimethy aether Guajakonsäure 598; als Re-619 agens

H.

Habbu'l Nil **4**59. Harnkreatin, Ueberführung in Kreatinin **391**. Harnkreatinin 381. Harz, reines rotes aus Palmendrachenblut 419. Harz, Rückstand bei der Cubebenabdestillation 241. Harzalkohol des gelben Acaroidharzes 701. Harzester aus gelbem Acaroidharz Harzglycosid aus den Samen von Pharbitis Nil **4**74. Helleborein, Eigenschaften, Reaktionen, Spektrum 66, 67. Hemipinsäure aus Corydalin **504.** Hesperidin, Reaktionen, Eigenschaften Homodioxyabietinsäure **296**, 313. (Sandaracolsäure) Hydrocinchonin, Verhalten geg. Lösungsmittel u. rauchende HNO₂(Tetranitrohydrocinchonin) Hydrochinin, Reaktionen 83. Hypoquebrachamin, Spektrum, Lösungsmittel, Reaktionen 81, 82. Hyosciamin und Atropin-Gemische, Trennung nach Hesse 547. Formeln z. Berechn. Dreh-Hyosciaminoxalat, **548.** ungsvermögen Hyosciaminsulfat, Drehungsvermögen, Krystallwasser-**547**. gehalt Arch. d. Pharm, CCXXXIV. Bds. 9. Heft.

Hyosciamus niger. Fettes
Oel aus den Samen 286. Spez.
Gewicht, Säurezahl, Verseifungszahl, Elaidinprobe, Hehner'sche
zahl, Reichert-Meils'lsche Zahl,
Jodzahl, Acetylzahl 287. Untersuchung über die Zusammensetzung des Oeles 288. Glycerid
der Oelsäure, der Palmitinsäure
und einer unbekannten, ungegesättigten Säure 288, 289.

J,

Jalapenharz, Abstammung, Darstellung, Bestandteile 647. Jalapinolsäure (u. HBr.) 679. Inula Conyza D. C. Jodnethyl, Einwirkung auf **Xanthinsalze** (Pseudotheobromin) 367. Isomerien des Theobromins 368. Theophyllin 368. Darstellung des Xanthinsilbers 369. Einwirkung von Jodmethyl auf dasselbe 370. Pseudotheobromin 371. Platinsalz 371. Isolierung des Theophyllins (?) 372, des Pseudotheobromins 373. Platinsalz 374. Hydrochlorid 374. Goldsalz 375. Schmelzpunkt des Pseudotheobromins 375. stellung des Xanthinbleis 377. Einwirkung von Jodmethyl auf Theobrominhydrodieses 377. chlorid 377. Einwirkung des Jodmethyls auf die Lösung von Xanthin in alkoholischer Kalilauge 378. Verschiedenheit der entstandenen Reaktionsprodukte **379**.

Jodsäure, Verhalten gegen
Formaldehyd 638.

I pomsäure 679, 682.

I pooh, s. Antiaris toxicaria.

I retol, Verwandschaft mit Antiarin 445.

I so-Trachylolsäure, Darstellung 556. Kupfersalz 557.

Unterschiede von der Trachylolsäure 557.

K.

Kala damah 459. Kalium chlorat, Bestimmung dess. mit Formaldehyd 635. zur quant. Bestimmung des Formaldehyd 638. Kalium ferricy anid, Verhalten gegen Morphin 348; gegen **361.** Acetanilid **229**. Karbauw-Beeren **46**0. Kasuzura Hyrano **229**. Keboe Cubeben **46**0. Kengiushi Körper vom Schm. 1190 aus **24**7. Cubeben gew. Kohlehydrat aus den Samen von Pharbitis Nil **472.** Kohlensäureprobe, Kubli's **200**. für Chininsulfat Kreatinine. verschiedenen Ursprungs 380. Harnkreatinin Optisches Verhalten des **383**. Krystall-Hydrochlorids desselben **383**. wassergehalt Fleischkreatinin 383. Hydro-Synchlorid desselben 384. thetisches Kreatinin 384. Identität des Hydrochlorids denen der obigen 385. Die freien Basen verschiedenen Ursprungs Die vier Modifikationen **386.** des Kreatinin von Johnson 387. Reduktionsvermögen g. Kupferoxyd 388. Löslichkeit in Wasser, in Alkohol 389. Golddoppel-Platindoppelsalze **391**. Lösungsverhältnisse derselben 393. Kreatinin aus Harnkreatin 394. Hydrochlorid desselben 395. Platinsalz u. Goldsalz des umgewandelten Kreatinins 395. Die freie Base 395. Löslichkeitsbestimmungen in Alkohol absolutus 396. Reduktionsvermögen gegen Kupferoxyd 396. Pikrate der Kreatinine Kreatininmodifikationen Kreatinin synthetisches **384.** Kreosol aus Guajakharz 595. — mit Guajakol u. Tiglinaldehyd 611. Kubli's Prüfung des Chininsulfats **195**. Kupfermetaplumbat **399**. L.

Lactophenin (Lactophena cetin) 57. Schmelzp., Eigenschaften, Reaktionen 57, 58. I

Leucotin, Eigenschaften, Rcaktionen Lithospermum officinale L., Blattform, Nervatur, Behaarung, Cuticula, Anatomie 145, 146. **69**7. Lupanin

Malakin (Salicylaldehyd-p-Phenetidin) 56. Eigenschaften, Ke-57. aktionen Malva, Arten, Blattmerkmale s. Malva.

— 1) sylvestris, Beschreibung des Blattaulseren 109, 110. 2) vulgaris. Fries. (-neglecta Wallr. est. rotundifolia) Beschreibung der Blätter 110. Vergleichung der Blatt-Nervatur mit der von sylvestris 110. Behaarung und Querschnitt der Blätter beider Arten 110, 111.

Matico. Fol. (Piper angustifolium R. und P.) Blattform und **128**. mikroscopische Ansicht Behaarung, Quer-Blattrand, schnitt 129. Vorkommen von Krystallen in den Blättern 130. Matrin (Alkaloid)

Mentha-Arten. Blattmerkmale s. Mentha.

Mentha 94. 1) pip. Größenverhältnisse, Gestaltung, Farbe, Behaarung, Oeldrüsen, Nervatur der Blätter 94. Zähne des Blattrandes. Nervatur in denselben, Wasserspalten 95. Haartypen 95. Blattrand 96. Unterschied von den 2) crispa. Blättern der pip. in Gestalt, und Nervatur des Blattrand. Randes 97. Wasserspalten der 97. Blattzahnspitzen schnitt des Blattrandes, Rehaarung 98. Spaltöffnungen, Oeldrüsen 98. Beziehung der crisps Verwechselzur aquatica 98. ungen 98. 3) aquatica. Blattform, Blattzähne, Unterschied von pip. und crispa 99. haarung, Blattrand 99. hirsuta als Form der aquatica 99. 4) Unterschied von den viridis. Blättern der pip. und crispa 100. Handelssorte "Spearmint" 100.

crispata als Abart der viridis 100. Abstammung der crispa von viridis resp. sylvestris 101. 5) sylvestris. Beziehungen in der Blattform zu pip. und zu crispa 101, 102. 6) arvensis. Abweichungen der Blattform von pip. 102. Unterschied in der Nervatur von aquatica 107. 7) arvensis japonica. Unterschiede in der Blattform und Nervatur von arvensis, pip. und aquatica 108. Beziehungen zur pip. im Bau der Blattsähne 103. Behaarung 103. — arvensis japanica, Annäherungen an und Abweichungen von unseren heimischen arvensis 103. 8) rotundifolia. Blattbeschreibung 104. Summarische Vergleichung aller behandelten Menthaarten 105. Menthol und Dracoresen β-Methylaethylen-ψThicharnstoff. Halogenverbindungen 18. Platinealz 18. Goldsalz. Tricat 19. Chlorid 20. Methylaethylessigsaure **4**78. Methylaethylessigsaure Silberaus Convolvulin 657. Calcium- und Baryumsalz 658, - aus Convolvulinolsaure 679, 682. Methylamin als Spaltungsprodukt des Erythrophieins 569. **4**5. Methyltaurin β-Methyltaurocarbaminsaure, gebildet aus oxydiertem β -Methylaethylen — ψ -Thioharnstoff 37, aus reducierter 8-Chlorbrommethyltaurocarbamingaure p-Metoxyphenylsuccina-163 minsaure p-Methoxyphmylsuccini-163. m i d Metaplumbate 397. Natrium - Calcium - Silber - Zinkmeta-Kupfer-Manganplumbat 398. Bleimetaplumbat Milchsaft von Antiaris toxica-**4**38. ria Monobenzoylguajakharz-

säure

598

Monobrom - β - methylaethylen-ψ - Thioharnstoff Morphin, Einwirkung a. Mischungen von Ferrisalz mit Kaliumferricyanid 348. Verhalten des M. gegen neutrales Eisenchlorid 349, gegen Gemenge von Ferrichlorid und Kaliumferricyanid **350.** M. als Reduktionsmittel gegen Permanganat, Silbernitrit, Kupferoxyd-Ammoniak 354, gegen Ferricyankalium (Entstehung von Oxymorphin und Oxydimorphin 354). Berechnung der Mengen Ferricyankalium 354 und Ferrichlorid 855, welche 100 Teile M. reduzieren können. Verhalten des M. gegen neutrale und angesäuerte Lösungen der beiden obigen Salze 355, 356. Einfluß von Wärme, Verdünnung der Lösungen 356. Nachweis der Gegenwart von Berliner- neben Turnbull's Blau 359. M.'s Verhalten gegen dialysat. solut." und acet. solut." mit und ohne Zusatz von Ferricyankalium Morphin. Spektren mit verschiedenen Reagentien Motiya (Palmarosacel) **32.** Muavin, Keaktion **82**. **645**. Myroxin 645. M yroxocerin Myroxofluorin **644**. Myroxol **644**. Myroxoresen **644**. MyroxylonPereirae. Ueber die Früchte desselben und den weilsen Perubalsam 641. standteile des Samens (Cumarin und Fette) 642, der Hülsen (Myroxocerin, eisengrünrende Gerbstoffe, Glukose) 643. Bestandteile der Früchte im Alkohol - Auszuge 643, (Myroxofluorin, Myroxol, Myroxoresen) 645. Untersuchung von Balsam Perubalsambaumfrüchten. aus Chemische Bestandteile schwarzen "Balsamum paturale" (Benzoësäure) 646, dieselben einer honiggelben Sorte Balsam 646. Entstehung der zentralen Bal-

sambehälter der Früchte Von Myroxylon Pereirae 647. Myrtaceen. Oblito schizogene Sekretbehälter derselben Myrtus Pimenta Lindley **236**. Früchte N. β - Naphtalido bernsteinsaure 185. Salze (Na, Ag. Ca. Ba 185. 186. α-Naphtalidobrenzweinsaure, Oxydation 188, Salze 189, 190. 8- Naphtalidobrenzweinsaure 186. Salze (Ag, Ba, Ca) 186, 187. 8-Naphtil der Bernsteinsäure. Verschiedene Krystall-Schwankungen formen, Schmelz- und Erstarrungspunkte der einen Form a-Naphtilglyoxylsäure-α-Naphtalid α - und β - Naphtylamin. Verhalten gegen Citronensäure 55. β-Naphtylamin. Umwandlung in Dinaphtylamin Naphtylamine. Abkömmlinge derselben 170. Bernsteinsäure und β -Naphtylamin 171. Saures bernsteinsaures Naphtylamin 171. Succin- β -Naphtalid und Succin $oldsymbol{eta}$ -Naphtil 172. Darstellung und Eigenschaften 173. Acetylverbindung des ersteren Körpers Verhalten des Succin-\(\beta\)-**173**. Erhitzen, Naphtils beim Schmelzen und Erstarren 173,174. Brenzweinsäure und β -Naphtylamin 175.Brenzweinsäure, $oldsymbol{eta}$ -Naphtil (und Naphtalid) 175. Nebenprodukt bei der Entstehung des Naphtils (3-Dinaphtylamin) 175, 176. Glycolsäure und α Naphtylamin 176. Glycolsäureα-Naphtalid 176. Verhalten gegen Benzoylchlorid und Essigsäureanhydrid 177. Glycolsäure und β-Naphtylamin 177. Glycolsāureβ-Naphtalid 177. Benzoylverbindung 177. Verhalten gegen Essigsäureanhydrid 178. Weinsaure und β -Naphtylamin 178. Weinsäure-\(\beta\)-Naphalid und neutrales weinsaures β -Naphtylamin,

Trennung derselben 179. Verhalten des Naphtalids gegen Essigsäureanhydrid 179. Acetylweinsäure-β-Naphtalid 180. Diacetylweinsäure- 8-Naphtalid 180. Citronensaure - β - Naphtylamin 180. Verschiedenheiten bei der Einwirkung veränderter molekularer Verhältnisse der Componenten 180, 181. Darstellung der Naphtalide der Citronens**a**ure 182. Inneres Anhydrid Citronensauredinaphtalids **182**. Verhalten gegen Essigsäureanhydrid und Eisessig 183. $oldsymbol{eta}$ - Dinaphtalidocitronsaures $oldsymbol{eta}$. bernsteinsäure 185. Darstellung aus dem Natriumsalz derselben, Eigenschaften, Schmelzpunkt 185, 186 Ag-, Ca- und Ba-Salz 186. β-Naphtalidobrenzweinsäure 186. Schmelzpunkt, Ag-Salz 186. Ba-, Ca-Salz 187. Oxydation der a-Naphtalidobrenzweinsäure 188. (Orthophtalsaure neben Brenzweinsäure als Spaltungsprodukt 188, 189.) Salze der α -Naphtalidobrenzweinsäure 189. Ba-, Ca-Salz 189, 190. Oxydation des adinaphtalidocitronensauren Natriums 190. Oxydationsprodukte: Orthophtalsäure, Oxalsäure, em farbiger Körper und eine leicht losliche, nicht rein zu erhaltende Saure 190, 191. Dichloressigsäure und β -Naphtylamin 191. Dichloressignaures β - Naphtylamin 191. Verhalten beim Erhitzen 191. Verhalten der a-Verbindung beim Erhitzen 191. α-Naphtilglyoxylsäure-α-Naphtalid 192. Verhalten des Dichloressigsäure - α - Naphtalid gegen Natronlauge und starke organ. ische Basen 192. Verwandlung des β -Nachtylamin in β -Dinaphtylamin 192. α-Naphtylamin beim Erhitzen mit Salicylsaure 192. Salicylsäure und 8-Naphty-Salicylsaures & lamin 193. Naphtylamin; β - Dinaphtylamin 193. Gallussäure, Glycerinsäure und β -Naphtylaminsäure 193. Gallussaures & Naphtylamin und

amin und glycerinsaures &-Benzoylierung Naphtalid 194. dieses Körpers 194. Naptalin aus gelbem Acaroid-Narcotin u. Papaverin. Ihr Verhalten bei dem Stas-Otto'schen Verfahren zur Ausmittlung der Alkaloide 317. Versuche mit Narcotin 318. Versuche mit 319. Papaverin Natrium, glyoxylsaures Natriummetaplumbat Neurodin (Acetyl-p-Oxyphenylurethan) 60. Schmelzpunkt, Re-**60.** aktionen **261**. Nitrocubebin 412. Nitrodracoalban N on a cetylcon volvulin 653.

Octacetylconvolvulin-Oel, ath., als Spaltungsprodukt **595**. des (Juajaks — aus Sandaracharz **810.** Oel, fettes, aus Samen von 286. Hyosciam. niger aus den Samen von Pharbitis Nil **461.** --- aus Secale cornutum **278**. -- aus Strophantus hipid., Samen, 283. Oelsaureglycerid in Secale-282. cornutum Oel Ononin. Eigenschaften, Reaktionen, Spektrum Osazon der d-Glucose 682. Ostruthin, Eigenschaften, Reaktionen, Spektrum Oxaethylthiosinaminplatinchlorid Oxalsäure aus Sandaracolsäure Oxalyl - p - Amidophenol Oxalyl - p - Anisidin Oxalyl-di-p-Anisidin 628. Oxalyl-p-Phenetidin 628. Oxydim orphin. Spektrum mit verschiedenen Reagentien 86, 87.

Oxylaurinsaure aus Purginsaure 670. Salze 671. Methylather **682**. p-Oxyphenyl succinamin-162. säure

P.

Padang-Cubeben **225.** Palmarosaöl321. Namen, Abstammung. Darstellung 321, 322. Aeltere Litteraturangaben über Bestandteile 323, 324. Spez. Gewicht, optisches Verhalten, Löslichkeit in Alkolol 325. Verfälschungen 325. Gingergrasöl. Eigenschaften 326. Verseifungszahlen, verschiedene, Palmarosaöle, Verseitungszahlen der Acetylierung 326. Die als Ester vorhandenen Säuren in Palmarosaöle (Essigsäure) 237. (N-Capronsäure) 328. 329. Terpen des Palmarosaöls 329. Dipenten Methylheptenon (?) 330. Zusammenfassung der Resultate **330.**

401. Palmendrachenblut Litteratur 401. Beschreibung der Daemonorops Draco Blume 404. Gewinnung des Harzes 404, 405. Das Rohharz 405. Prüfung auf flüchtige Substanzen, Oele, freie Säuren 406. Auf aldehydund ketonartige Körper 407. Dracoalban 408. Löslichkeit und Zusammensetzung desselben 409. Verseifungs- und Acetylierungsversuche 404. Verhalten gegen Hydroxylamin- und Phenylhydracinhydrochlorid, gegen HJ. 411. Reaktion des Dracoalbans mit KOH im zugeschmolzenen Rohr 411. In der Kalischmelze 412. Nitrierung (Nitrodracoalban) 412. Reduktion zu Amidodracoalban 413. Acetilierung des Amidokörpers 414. Untersuchung der Amidogruppen 414. Trinitrodracoalban 415. Dracoresen 415. Schmelzpunkt, Lös-Molekularformel lichkeit 416. 417. Verseifungsversuche (Menthol?) 417. Reines rohes Harz, GemischvonEstern 419. Schmelzpunkt, Löslichkeit 419. Ver-

seifung 419. Benzoesaure 420. Dracoresinotannol 421. Schmelzpunkt, Spektrum, Molekularzusammensetzung421. Acetylierung **Dracoresinotannols** Reduktion Acetylderivat 423. **Dracoresinotannols** Oxydation mit HNO₈ (Picrinsäure) 423. Kaliumverbindung Dracoresinotannols **434**. Pyrogene Spaltung a) Kohlenwasserstoffe Phenole 426. Bei der Verseifung des rohen Harzes entstandene flüchtige Körper 428. tophenon 429. Theoretische Erwägungen der Vorgänge bei der Verseifung 430. Bestandteile des roten reinen Harzes, Benzoësauredracoresinotannolester und Benzoylessigsäuredracoresinotannolester.letzterer wahrscheinlich als: Phenyl- Monoxyacrylsauredracoresinotannolester 434. Palmendrachenblut von Borneo 434. Drachenblut von Dracaena Ombet und Kotschy 434; von Dracaena Chizantha 434. Aetherunlösliches Harz aus den Rückständen 435. Löslichkeit desselben 435. Phlobaphene aus Drachenblut 436. Resultate der Arbeit und prozentische Zudes Palmensammensetzung drachenbluts **4**37.

Palmitinsaureglycerid im fetten Oel von Secale cornutum 281.

Papaverin und Narcotin, ihr Verhalten bei dem Stas-Otto'schen Verfahren zur Ausmittelung der Alkaloide 317.

Papilonaceae, Cytisingehalt verschiedener derselben 685.

Paracotoin, Reaktionen Eigenschaften 77.

Paracumars ure aus gelbem Acaroidhars 699, als Resen gebunden 701, als Oxydations-produkt 703.

Paracumarsaure aus rotem Acaroidharz 704, als Resen gebunden 705. Paraoxybenzaldehyd aus gelbem Acaroidharz 700, aus rotem Acaroidharz 705.

Perutalsam, weißer, s. Myroxylon Pereirae.

Peucedanin (Imperatorin?), Reaktionen, Eigenschaften 78.

Pfeffer von Ceylon Pharbitis Nil L. Bestandteile der Samen 459. Litteratur Fettes Oel 461. Untersuchung desselben 462, Trennung der Fettsäuren aus dem fetten Oele, Essigsaure, Oelsaure, Palmitinsaure, Stearinsäure (Schmelzpunkt 540) 464, 468. Nachweis der Phosphorsäure und des Lecithins 469. Gerbsäure der Samen 469. Reaktionen der Gerbsäure, Bleisalz 471. Kohlehydrate aus den Samen 471. Drehungsvermögen, Reaktionen der Pharbitose 472. Spaltung mit Salzsaure 473. Durch Alcohol fallbares Kohlebydrat (Pflanzenschleim) 473. Harzglycosid 474. Reaktionen 474, 475. Schmelzpunkt, Drehungsvermögen, Uaterschiede von Convolvulin 474, **4**75. Verhalten des Glycosids gegen KOH 475. Oxydationsprodukte, entstanden durch Einwirkung von Alkalihydraten auf das Glycosid 476. Glycosidsaure, in Aether unlöslich, Eigenschaften, Baryumsalz 476, 477. Amorphe Säure, in Aether löslich (Tetroxydecylsäure), ihr Baryumsalz 477. Reaktionen 478. Die mit Wasserdämpfen flüchtigen, sauren Oxydationsprodukte (Methylaethylessigsaure, Tiglinsaure?) 478. Abspaltung des Kohle hydrates aus dem Glycosid (+Glycose) 478, 479. Die dabei entstehende Fettsäure (wahrscheinlich isomer der Convolvulinolsaure) 480. Quantitative Bestimmung der Spaltungsprodukte 480. Resultate 480.

Pharbitose 472. p-Phenäthidinderivate 164.

p-Phenetidid glycolsau-	Piperonylsäure 258.
res 160.	Plantanus oriental. L, Form,
p-Phenetidin-Acylderi-	Behaarung der Blätter, Rand-
vate 625.	zähne, Nervatur, Epidermis 151.
p-Phenetidin, glycolsau-	Podophyllin s. Podophyl-
150 160	lotoxin.
res 159, 160. Phenol aus gelbem Acaroid-	_
THERE Server Acarola-	Podophyllotoxin, Reaktio-
harz 703.	nen, Eigenschaften 75.
Phenolartige Hauptbestand-	Populus nigra L., Blattform,
teile des Guajaks 595.	Nervatur, Haarmangel, Epider-
Phenolartige Körper aus Guajakonsäure 605. Phenosuccin 164.	mis 150, 151.
Guajakonsäure 605.	Propylen-ψ-Thioharnstoff,
Phenosuccin 164.	Beziehungen zu Thiosinamin 1.
Phentetroltrimethyl-	Protocatechusaure aus
$\ddot{a} ther = Antiarol$ 444.	Guajaconsāure 605
Phenyl-\beta-monoxyacryl-	Prunus Cerasus L., Blatt-
sauredracoresinotan -	form, Zähne des Randes, Nerva-
nolester 434	L == =
	tur, Epidermis, Behaarung, Ana-
Phlobaphene des Palmen-	tomie 146, 147.
drachenbluts 436.	Prunus spinosa L., Blatt-
Phloridzin, Ausmittelung, Re-	form, Nervatur, Blattrand. Ver-
aktionen 71.	schiedenheiten einzelner Exem-
Phtalyl-p-Amidophenol	plare unter einander, Behaarung,
621. Einwirkung von Säure-	Querschnitt 142, 143.
chloriden 631. (Acetat 533 Ben-	Pseudocubebin 244, 252. Ein-
soat 631. Butyrat 682. Propio-	wirkung von schmelzendem Aetz-
nat 632.)	kali 257, von Kal. permanganat
Pikrinsäure aus gelbem Aca-	in alkalischer Lösung (Piperonyl-
	säure) 258, von Brom (Dibrom-
roidharz 703, aus rotem Acaroid-	
harz 706	pseudocubebin) 260, von N ₂ O ₈
— aus Dracoresinotannol 423.	260, von HNO (Dinitropseudo-
— aus Sandaracolsäure 304.	cubebin) 261, von Benzoylchlorid
Picropodophyllin, Reak-	263, von Natriumalkoholat 263,
tionen, Eigenschaften 76.	von Salzsäure 264, von Jod- und
Pimenta acris., abnormer Se-	Jodwasserstoff 264.
kretbehälter 157.	Pseudotheobromin u. Sal/e
Piperaceen, Uebersicht über	371.
chemische Bestandteile dersel-	Purginsäure 656, 659. Ba-
ben 248.	ryumsalz 660. Spaltung 666.
Piperaceenfrüchte als Ver-	Pyrantin (p-Aethoxyphenylsuc-
fälschung der Cubeben 214.	cinimid) (Phenosuccin) 161.
	Pyrantin, lösliches (p-Aethoxy-
Piper angustifolium Ruiz	
u. Pavon s. Fol. Matico	phenylsuccinaminsaures Natrium)
128.	161.
— borbonense 231.	Pyrodin (Hydracetin, Acetyl-
— Clusii 230.	phenylhydracin) 55. Eigenschaf-
— crassipes 228, 235.	ten, Reuktionen 56.
— guineense 230.	Pyrogalloldimethyläther
- Lowong 232, prozentische	mit Guajakol und Tiglinaldebyd
Zusammens 248.	612.
— mollissimum 229.	Pyroguajacin 595, 602.
— nigrum 233	
- ribesioides Wallich 224.	Qu.
Piperin in den Cubeben 246, in	Quebrachamin, Reaktionen,
Pip. Lowong 251.	Spektrum, Lösungsmittel 81, 82.

Quebrachin, Reaktionen, Spek-Quebrachoalkaloide, Ausmittelung **79**. Quercus pedunculata Ehrh., Blattform, Behaarung, Anatomie 151, 152. Reaktionen Quillajasāure, 70, 71.

R.

Alkaloide Remijia-Rinde, ders. 83. Resene aus gelbem 701; aus rotem Acaroidharz **705**. **559.** — des Copals α- u. β-**588, 589.** — des Dammarharzes Rhamnusfrüchte, Ver-236. fälsch. der Cubeben Rosa centifolia, Form der Rosenblätter, Sägezähne derselben, Nervatur, Charakteristikum der Zahnspitzen, Behaar-144, 145. ung, Anatomie **321**. Rusacel

Sandarac-Säuren des harzes 296, 308. Vergleich mit denen anderer Coniferen-Salicylsäure u. \(\beta\)-Naphtyl-192. amine Salix alba L., Blattbeschreibung, Nervatur, Blattzähne, Ana-

140, 141. — pentrandra L, Beschreibung der Blätter, der Blattzähne, Nervatur, Querschnittbild des Blattes

tomie der Blätter, Behaarung

Salvia Sclarea L., Blattbeschreibung, Vergleichung denen Kerbzähne mit von Digital. purp. 118. Unterschied in der Haarbildung zwischen beiden Pflanzen 118. Anatomie des Blattes von Salvia Sclarea 118, 119.

Sambucus nigra L., Form der Blätter, der Blattzähne, Verlauf der Nerven, Behaarung, 143, 144. Anatomie

Sandaracharz, Abstammung 289. Vorhandene Litteratur üb. dass. 290, 291. Chemischer Teil.

Trockene Destillation des Rob-Darstellung des harzes 291. Reinharzes 292. Verbalten der Handelswaare gegen Lösungsmittel 292. Schmelzpunkt 293. Trennung des Harzes vom Bitterstoff 293. Verseifungsversuch des Reinharzes 294 Sandaracolsäure 296. Schmelzpunkt, Spektralanalysisches Verhalten 296, 297. Formel 297. Salsbildung 297. Silber- u. Kupfersalz 298. Acetylierung der **299**. Ben-Sandaracolsäure zoylierung ders. 300. Methoxylnachweis 301. Destillation mit Zinkstaub **302.** Benzol und Toluol als Produkte 303. Einw. starker Salpetersäure auf Sandaracolsāure (Oxalsāure Pikrinsäure) 304. Einw. von schmelzendem Kali auf Sandsracolsaure 306. Oxydationsversuch der Sandaracolsäure 306. Reduktionsversuch 307. Einw. von konz. Schwefelsäure 307. Schmelz-Callitrolsaure 308. Acetylierpunkt, Formel 309. ung, Kupfersalz 310. Aetherisches Oel des Sandaracharzes 310. Bitterstoff desselben 311. Vergleich der Säuren des Sandaracharzes mit denen anderer Coniferenhanze 313. Sandaracolsäure als Homodioxyabietinsäure Callitrolsaure gleichfalls eine Oxysaure 313. Botanische Callitris der Untersuchung quadrivalvis 314. Quantitative Bestandteile des Sandaracrobharzes Sandaracolsaure (Homodioxyabietinsäure)

296, 313. Saponin, Reaktionen

Sapotoxin. Reaktionen Schwefelsäure, eisenhaltige, Reagens auf Digitalisglycoside **2**73.

Secale cornutum, Untersuchung über das fette Oel desselben 278. Sp. Gew. 278. Säurezahl, Verseifungszahl 278. Jod - Hehner'sche - Reichert'-Meissl'sche-Acetyl-Zahl279. Fettsäuren 279. Zusammensetsung

272. I

 des Mutterkornöles 280. Glycerin und Cholesterin 280. Palmi-281. 282. Oeleäure tinsaure Nicht isolierte Oxyfettsäure 282. Zusammenstellung d. Resultate **283.** Sekretbehälter, abnormer Charakter derselben bei Tristania laurina. Pimenta acris. Eucalyptus citriodora 157. - Gruppen derselben undihre Ent-**154**, 155. stehung - Oblito-schizogene der Myrtaceen 154. Gruppen der Sekretbehälter i. Allgemeinen 154. Entste-. hung der drei Gruppen derSekretbehälter, schizogene, lysigene, schizolysigene 155. Oblito schizogene Sekretbehälter der Myr-Entwicklungsgang taceen 155. des Sekretbehälters einer Myr-Abnormitäten des tacee 156. Sekretbehältercharakters bei Tristania laurina, Pimenta acris, Eucalyptus citriodora 157. krete als solche 157. Sekrete. Ihr Zweck für die 157. Pflanze Untersuchungen derselben. Acaroidharz 698. Damarharz 585. Palmendrachenblut 401. Sandaracharz 289. Zanzibarcopal 552. Silbermetaplumbat Silbernitrat. Zur Bestimmung des Formaldehyd 638. Sonfiya. (Palmrosaöl) 321. Sophora angustifolia. Alkaloid derselben Stearinsaure (Schmelzpunkt 464. 54⁽¹⁾ Strophantin. Eigenschaften, Wirkung, chemische Reaktionen 63**, 64**. Strophantus hispidus. Fettes Oel der Samen 283. Spez. Gewicht, Säurezahl, Verteilungszahl, Hübl'sche Jodzahl, Hehner'sche Zahl. Reichert-Meifsl'sche-Zahl. Acetylzahl 284. **284**. Zusammen-Fettsäuren setzung des Oeles 284. Glyceride der Palmitin- und der Oel-**285, 286**. säure Strychnin. Eine forensische

Untersuchung

Strychnin und Brucin, ihre spectroskopischen Unterschiede von Aspidospermin Styracin aus gelbem Acaroidharz 701. Succin-\beta- Naphtalid 172. Acetylverbindung 173. 172. — β·Naphtil — α-Naphtol 55, zwei Krystallformen. Succinyl-p-Amidophenol Einwirkung von Säurechloriden 634. (Benzoat 633, **Propionat** 634) Succinyl-p-Anisidin 625. Succinyl-p-Phenetidin 626. — di-p-Phenitidin Sulfamidmetabrombensam i d Sulfamidmetabrombenz o e s **ä** u r e Sulfimetabrombenzoesäure 53. Zinksalz 53. Saures Baryumsalz Sulfochloridmetabrombenzoesāure Sulfochlorid metabrombenzoylchlorid Sulfochloridparabrombenzoylchlorid. Verhalten gegen Ammoncarbonat Sulfometabrombenzoesäure. Einige Abkömmlinge derselben 47. Darstellung des Dichlorids der Sulfoparabromben-Darstellung des zoe**saure 4**7. Dichlorids der Sulfometabrombenzoesäure 48. Sulfometabrombenzoesäure, Darstellung durch Sulfonierung der Metabromben-Sulfochloridmetazoesaure 48. brombenzoylchlorid, Schmelzpunkt, Konstitution 49. midmetabrombenzamid 49, Darstellung, Eigenschaften 49, 50 Verhalten desselben b. Schmelzen mit Kalihydrat (Dioxybenzoësaure) mit Natriumformiat (Trimesinsaure) Konstitution 50. Verhalten des Dichlorids Sulfoparabrombenzoesaure gen Ammoncarbonat 50. Sulfoparachlorbenzoesäure, Konstitution 50. Diamid derselben 51. Verhalten des Diamids der Sul-

foparabrombenzoesäure gegen Ammoniak, gegen Natronlauge Sulfamidmetabrombenzoesaure 51. Baryumsalz 51. Dar : stellung letzterer Säure aus dem Di- und Metachlorid der Sulfometabrombenzoesaure 51. Darstellung des Monochlorids aus dem Dichlorid 52. stellung einer anderen Amidsäure aus dem Dichlorid der Sulfometabrombenzoesäure **52**. ${f Sulfochloridmetabrombenzoe}$ saure 52. Darstellung 53. Sulfimetabrombenzoesäure 53. Sulfimetabrombenzoesaures Zink 53. Darstellung der Sulfinsäure 53. Saures Baryumsalz 54. Uvitin-Dimethyläther dersaure 54. selben 55. Succin- α -Naphthol (zwei Krystallformen) 55. β Naphtil der Bernsteinsäure (verschiedene Krystallformen, Schwankungen im Schmelz- und Erstarrungspunkt der Form) 55. Verhalten der Citronensäure gegen a- und β -**55.** Naphtylamin Sulfoparachiorbenzoesaure, Konstitution 50. Diamid 51. Symphorole. Symphorol N.-Natriumsalz der Coffeinsulfosaure, Symphorol L. der Lithium-, Symphorol S. des Strontiumsalz derselben Säure Reaktionen 61. Unterschiede der S. vom Coffein Symphytum officinale L.

T.

126. Blattanatomie

Beschreibung der Blätter 1 5.

Haarbildung als Unterscheid-

ungsmerkmal von Fol. Digital.

126.

Tannin, eine in Vergessenheit geratene Farbenreaktion derselben und der Gallussäure 537.

Tannoxylsäure (Erythrogallussäure), Darstellung, Unterschied der Bleiverbindung vom gerb- und gallussaurem Blei 539.

Spektrum der Bleisalzlösung 539.

Versuch einer Formelaufstellung 541.

Tatronyl-di-p-Amidophc-Tatronyl-di-p-Anisidin Tatronyl-di-p-Phenetidin Tetrabenzoylconyolvulinsaure Tetranitro hydro cin cho-84. Tetroxydecylsäure Teucrium Scorodonia L. Blattform 127. Blattzähne der Dig. purp. ähnlich, Nervatur verschieden 127. Haare u. Drüsenhaare 127. Blattanatomie 128. Thea. Fol.—e. Blattbeschreibung **136**, **187**. Kennzeichnung der charakteristischen Merkmale der echten Theeblätter 137. Blattanatomie 188. Zusammenstellung der Verfälschungen u. Verder Theeblätter wechslungen 138, 139. The obromin, Isomerien desselben 368. Entstehung aus Xanthinsilber und -Blei und Jodmethyl 370, 377. —Pseudoth. 371. Thermodin (Acetyl-p-Aethoxy-Reaktionen, phenylurethan), Schmelzpunkt Thiosinamin (II), über das 1. Thiosinamindibromid, Konstitution desselben 1. Beziehungen zu dem Propylen-φ-Thioharnstoff 1. Darstellung des Thiosinamindibromids 2. Dibrompropylthioharnstoff 2. ung von Goldchlorid auf Thio-Thiosinaminsinaminbromid 3 bromidgoldchlorid 4. aminbromochlorid 4. des Thiosinaminchlorobromid 4. Resumé der Einwirkung von

Goldchlorid auf Thiosinamin-

bromid 6. Thiosinaminbromidpikrat 6. Einwirkung von Chlor-

silber auf Thiosinaminbromid 6.

Einwirkung der molekularen

Menge von Silberoxyd auf Thiosinaminbromid 7. Thiosinamin-

bromochlorid 7. Verhalten der

Thiosinaminbromochlorid

bromid 6.

Pikrinsäure

Einwirkung von

auf Thiosinamin-

Base gegen gelbes HgO 7. Einwirkung von überschüssigem Silberoxvd auf Thiosinaminbromid 7. Verhalten der Silberoxydverbindung gegen HCl und Platinsalz und Chlorsilberverbindung 8. Verhalten gegen Salpetersäurehydrat, Resumé 9. Thiosinaminjodid 9. Verhalten des Jodids in der Kälte gegen Silbernitrat. Verhalten des Jodids gegen Goldplatinchlorid, Pikrinsäure, Phosphomolybdan-, Phosphowolframsaure und die Doppeljodide. Jodthiosiaminpikrat 10. Thiosinaminjodochlorid 10. Goldund Platinsalz der Verbindung Einwirkung 11. Von Silbernitrat schüssigem Thiosinaminjodid 11. Verhalten der Base gegen Pikrinsäure 12. Gold- u. Platiusalz derselben 12. Konstitution 13. Darstellung der freien Base des Thiosinaminjodids mittels Silberoxyd 13. Einwirkung von Chlor mit Thiosinamin 14. Platinsalz des entstandenen Produktes 15. Pikrat desselben 16. Versuche zur Ermittelung der Konstitution des Thiosinaminbromids resp. Jo-Einwirkung von Hadids 16. logenwasserstoff auf Thiosinamin in der Kälte 17. Einwirkung desselben in der Wärme (halogenwasserstoffsaurer β -Methylathylen- ψ -Thioharnstoff) 17. Platinsalz des Einwirkungsproduktes von Bromwasserstoff in der Kälte auf Thiosinamin (& Methyläthylen-ψ-Harnstoff - Platinchlorid) 18. Goldsalz und Pikrat desselben Körpers 19. Einwirkung von Jodwasserstoff auf Thiosinamin in der Kälte 19. Thiosinaminchlorid, Falke's $(\beta - Methylathylen - \psi - Thioharn$ stoffchlorid) 20. Thiosinaminplatinchlorid 21. Darstellung von Bromsenföl und Bromthiosinamin 21. a-Epidibromhydrin (Dibrompropylen) 22. Ueberführung der a-Epidibromhydrins in Bromsenfol 23, des Brom- l

senföls in Bromthiosinamin 23. Versuch dieses Bromthiosinamin in der isomeren ψ -Thioharnstoff umzulagern 24. Konstitution des Bromthiosinamins 24. Einwirkung von rauchender Salzsaure bei 100° auf Bromthiosinamin 25, und dieselbe bei 120 bis 1300 unter Druck 25. Ver-**Bromthiosiamins** des gegen wässrigen 25 und gastörmigen Bromwasserstoff 26. Resumé 27. Verhalten des Thiosinaminjodids resp. bromids Reduktionsmittel gegen 1) gegen Zinn- und Salzsäure 27. 2) gegen Natriumamalgan Platin- 28 und Goldsalz des Einwirkungsproduktes 3) gegen Natriummetall in alkoholischer Lösung 29. Goldsalzund Platinverbindung des Einwirkungsproduktes (Oxathylthiosinaminplatinchlorid) 4) gegen Zink u. Essigsäure 31. Verhalten gegen Pikrinsäure 32. Goldsalz des entstandenen Körpers 32. Chlorsilberverbindung Thiosinaminchlorsilber 34. **33**. Gleiches Verhalten beider Thiosinaminchlorsilber gegen Ammoniak, Schwefelwasserstoff 34. Rückgewinnung von Thiosinamin aus beiden Chlorsilberbindungen 34 Unterschied in der Bildung der Chlorsilberverbindung 34. Einwirkung von Kupferchlorid auf roduziertes **Thiosina**minbromid (Thiosinaminkupferchlorür) 35. Reduktion des Thiosinaminjodids mit Zink- u. Salzsäure (Rückbildung von Thiosinamin) 35. der Reduktionserscheinungen 36. β-Methyltaurocarbaminsaure gebildet bei Oxydation des 8-Methylathylen-v-Thioharnstoff 37. Verhalten des letzteren Körpers gegen Zink- und Essigsäure in alkoholischer Lösung 37. Thiosinaminbromochlorid und -jodochlorid in ihrem Verhalten gegen ammoniakalische Chlorsilberlösung 38. Thiosinaminbromid ist als Monobrom - \(\beta \) - Methyl-

athylen - ψ - Thioharnstoff anzusehen 38. Einwirkung von Dibromäthylaminhydrobromid auf Rhodankalium 38. Umsetzung des Einwirkungsproduktes mit Chlorsilber und Untersuchung des Platinsalzes 39. Oxydation des Bromthiosinamin mit Brom-**39**. Silberverbindung Wasser Oxydationsproduktes Thiosinamindes Uxydation bromids mit Kaliumchlorat und β. Chlorbrom-42. Salzsaure methyltaurocarbaminsaure Einwirkung nascierenden Wassorstoffs auf die β Chlorbrommethyltaurocarbaminsäure Methyltaurocarbaminsäure) Darstellung des &-Methyltaurins β - Methyltaurocarbaminsäure 45. Halogenderivate des Thiosinamins sind als Halogensubstitutionsprodukte des Propylen-ψ-Thioharnstoffs Gabriel's aufzufassen; Konstitution Einwirkung von Jodmethyl auf die freie Base des Thiosinamindibromids (β -Brommethyläthylen- ψ -Thioharnstoffjodmethylat) 46. Platin- und Golddoppelsalz der Verbindung 46. Konstitution der freien Base Tiglinaldehyd aus Guajacum — mit Guajacol, Kreosol — Isomere der Guajakharzeaure — mit Guajacol, Pyrogalloldimethylaether=Isomered. Guajacon-612säure 613. mit Dimethylpyrogallol Tiglinsaure **4**78. Toluol aus gelbem Acaroidharz. 703. Toluol aus Sandaracharz **303.** Trachylols & ure 553. Kupfersalz 554. Zusammensetzung 554. Einwirkung von H₂SO₄, HNO₂ KOH 555, 56. Unterschiede von der Iso-Trachylolsäure Triacetylbulbocapnin 526. ·Tribenzoylconvolvulin652 Tribenzoylpurginsaure 661. Tribrom convolvulin Trimesinsäure Bildung beim Schmelzen des Sulfamidmeta-

brombenzamid mit Natriumfor-**50**. Trinitrodracoalban **415**. Tristania la urina abnormer Sekretbehälter 157. Tuchm-Nilufär **459**.

U e b e r c h l o r s **z** u r e .Verhalten gegen Formaldehyd Verhalten Ueberjodsäure gegen Formaldehyd Ulmuscampestris L. Form der Blätter, der Blattzähne, Verlauf der Nerven, Blattanatomie **438**. Upas-Baum Uvitinsäure 54. -dimethylather

V.

Vanillin (?) aus gelbem Aca-

700. roidharz Verbascum-Blätter. Vergleich der verschiedenen Arten in Hinsicht auf den Querschnitt des Hauptgetälsbündels 123, 124. Veronica chamaedrys L. Blätter, Blattzähne, Blattrand, und -spitze, Behaarung, Anatomie - officinalis L. Form der Blätter, der Blattzähne, Haare, Anatomie 148, 149. Condu. Vincetoxicin s. 75.

rangin

Wasserprobe Kubli's Chininsulfat 197, **570**. einzu-**584.** haltende Kautelen Weinsäure u. β-Naphtyla m i n, Weinsäure Naphtylamin (Weinsaure & Naphtalid) 178, 179,

Xanthin in Lösung mit alko-Einwirkholischer Kalilauge. 378. ung auf Jodmethyl Xanthinsalze, Blei 347. Silber 369. Einwirkung von Jodmethyl auf dieselben Xanthoresinotannol 701. Xanthorrhoeahars, über das gelbe und rote 698. Gelbes Harz; Löslichkeit; Freie Säuren (Paracumarsäure, Zimmtsäure).

Aldehyde 699 (Paraoxylbenzoldehyd, Vanillin). Ester 700. (Styracin, Zimtsäurephenylpropylester)701. Harzester (Resene) 701. I. Die gebundenen Säuren. (Zimtsäure. Paracumarsaure). II. Der Harzalkohol des gelben Acaroidharzes, das Xanthore inotannol Reinigung, Löslichkeit, Formel, Benzoylierung; Löslichkeit. Formel des Produktes. Acetylierung; Löslickeit und Formel des entstandenen Acetylderivates 702. Zinkstaubrektion (Phenol, Benzol, des Tannols. Toluol, Naphtalin). Nitrierungsund Oxydationsversuche desTannols.(Pikrinsäure, erhalten durch HNO₈, Paracumarsaure, erhalten durch Na₂ O₂) 703.Zusammensetzung d. gelben Harzes in Prozenten. Das rote Harz; Löslichkeit; Freie Säuren (nur Paracumarsäure) 704. Aldehyde (nur Paraoxybenzaldehyd).

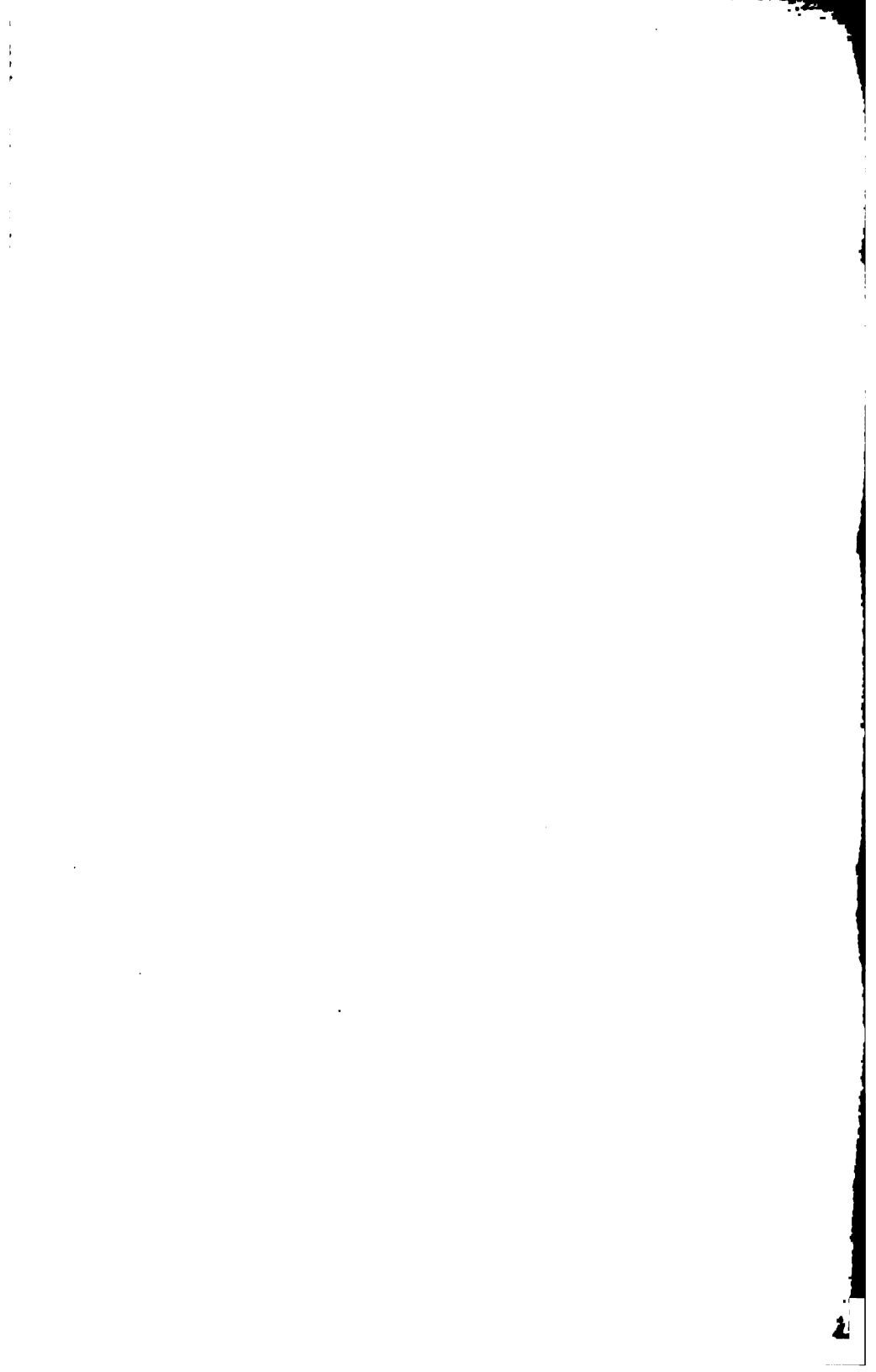
Harzester (Resene) I. Die gebundenen Säuren. (Benzoesäure, Paracumarsäure) II. Der Harzalkohol (Erythroresinotannol). Löslichkeit; Formel 705. Benzoylierung; Acetylierung; Formel des Benzoyl- und Acetylesters. Verhalten des Tannols gegen HNO₃. (Pikrinsäure) gegen Öxydationsmittel (negativ) Produkt der Zinkstaubdestillation (Benzol). Zusammensetzung des rothen Harzes in Prozenten 706. anthoxyleen früchte, Ver-

Xanthoxyleen früchte, Verfälschung der Cubebe 236.

Z.

- Zimtsäure aus gelbem Acaroidharz frei 699 und alsResen gebunden 700.
- Zimtsäurephenylpropylester aus gelbem Acaroidharz 701.
- Ester (?) | Zinkmetaplumbat 398.





+1+0.





ARCHIV

DER

PHARMACIE

herausgegeben

Yom

Deutschen Apotheker-Verein

unter Redaction von

E. Schmidt und H. Beckurts.

Band 234. Heft 9.

BERLIN.

Selbstverlag des Deutschen Apotheker-Vereins. 1896.

INHALT.

H. (Germa	•							•					l de	Sei N	te
				balsa					•					•	. 64	11
M . :	Hoehi Jala			r das 						_				rpei	r a. . 64	1 7
P. (C. Plu	gge	und		auw	erda	, Fo	rtge	etzi	te C	Inte	ersu	chu	_		
	nace	886 .				•		• •	•		•	• •	•	•	. 68	36
K. 1	Hildeb	rand	l, Uel	ber da	s gell	be u	nd ro	ote X	ant	borr	hoe	a (A	j cai	roid	-)	
	Har	Z.				•			•		•	•		•	. 69	98
Beri	ichtigi	unge	n (E.	Har	nack	M .	Kub	li) .	•		•	•		•	. 70	07
Inha	altsve	rzeic	hniss	. .		•			•		•	•			. 70	08
M.	adan	ann Frü	, Be chte Ueber	itr äg e von (zur Jitrus	Ke vul	ntnis garis	s de Ris	er 1 80 1	Entw and	rick and	elu: lere:	r Ci	itru	sarte	n.
	5611	I BAIII		Gesch	alosse	n de	n 28	 s. XI	I. 1	896.)						
200			bet to		2-2-2-		\$\$\$	DD				44			*	Z
1	Diese	Zeit	schrif	t ers	cheint	in	zwan	alose	n H	efter	ı (in d	ler	Reg	ıel	1

Diese Zeitschrift erscheint in zwanglosen Heften (in der Regel monatlich einmal) in einem jährlichen Umfange von 40 bis 50 Bogen. Ladenpreis für den Jahrgang Mk. 12,—.

Alle Beiträge für das "Archiv" sind an die

Archiv-Redaction

Herrn Geh. Reg.-Rat Professor Dr. E. Schmidt in Marburg (Hessen) oder Herrn Professor Dr. H. Beckurts in Braunschweig,

alle die Anzeigen u. s. w., überhaupt die Archiv-Verwaltung und die Mitgliederliste betreffenden Mitteilungen an den

Deutschen Apotheker-Verein

Berlin C. 22, An der Spandauer Brücke 14

einzusenden.

Anzeigen.

Dieselben werden mit 40 Pfg. für die durchgehende und mit 25 Pfg für die 5-Petitzeile oder deren Raum berechnet. Beliage-Gebühr für das Tausend der Auf z. Z. 3650 — Mk. zo. Für Beilagen, welche nicht dem Format des "Ableibt besondere Vereinbarung vorbehalten.